WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: C12N 15/12, 15/63, 15/67 C12N 15/85, C07K 13/00 A61K 37/02

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/05785

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

17. März 1994 (17.03.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP93/02294

(22) Internationales Anmeldedatum: 26. August 1993 (26.08.93)

(30) Prioritätsdaten:

P 42 28 458.9

27. August 1992 (27.08.92) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BEI-ERSDORF AG [DE/DE]; Unnastraße 48, D-20253 Hamburg (DE). GESELLSCHAFT FÜR BIOTECH-NOLOGISCHÉ FORSCHUNG MBH [DE/DE]; Mascheroder Weg 1, D-38124 Braunschweig (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DIRKS, Wilhelm [DE/ DE]; Bültenweg 13, D-38106 Braunschweig (DE). WIRTH, Manfred [DE/DE]; Marktstraße 1, D-38300 Wolfenbüttel (DE). HAUSER, Hansjörg [DE/DE]; Georg-Westermannallee 29, D-38104 Braunschweig (DE). EICHNER, Wolfram [DE/DE]; Dorotheenstraße 49, D-22301 Hamburg (DE). ACHTERBERG, Volker [DE/DE]; Eimsbütteler Marktplatz 11, D-20257 Hamburg (DE). DÖRSCHNER, Albrecht [DE/DE]; Schanzenstraße 107, D-20357 Hamburg (DE). MEYER-IN-GOLD, Wolfgang [DE/DE]; Am Hasenkamp 29, D-22457 Hamburg (DE). MIELKE, Heiko [DE/DE]; Fischbeker Straße 22, D-21629 Neu Wulmstorf (DE). (74) Anwälte: VOELKER, Ingeborg usw.; Uexküll & Stolberg, Beselerstr. 4, D-22607 Hamburg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, HU, JP, KZ, PL, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: MULTICISTRONIC EXPRESSION UNITS AND THEIR USE

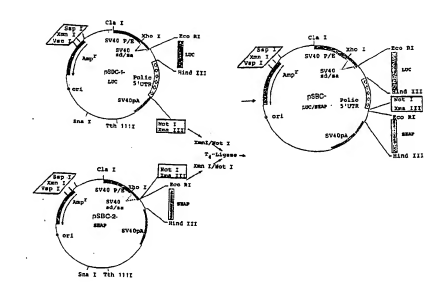
(54) Bezeichnung: MULTICISTRONISCHE EXPRESSIONSEINHEITEN UND DEREN VERWENDUNG

(57) Abstract

Multicistronic expression units allow the equimolar expression of the genes located in the corresponding cistrons. These expression units are particularly suitable for the recombinant production of proteins composed of two or more polypeptide subunits.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft multicistronische Expressionseinheiten, welche die äquimolare Expression der in den jeweiligen Cistrons positionierten Gene zulassen. Die Expressionseinheiten sind insbesondere geeignet zur rekombinanten Herstellung von Proteinen, welche aus zwei oder mehreren Polypeptid-Untereinheiten bestehen.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	Fì	Finnland	MR	Mauritanien
AU	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NE	Niger
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NZ	Neusceland
B.J	Benin	HU	Ungarn	PL	Polen
BR	Brasilien	ΙE	Irland	PT	Portugal
BY	Belarus	iτ	Italien	RO	Rumänien
CA.	Kanada	JP	Japan	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SD	Sudan
CG		KR	Republik Korea	SE	Schweden
	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	Li	Liechtenstein	SK	Slowakischen Republik
CI	Côte d'Ivoire			SN	Senegal
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka		
CN	China	LU	Luxemburg	TD	<u>T</u> schad
CS	Tschechoslowakei	LV	Lettland	TG	Togo
CZ	Tschechischen Republik	MC	Моласо	UA	Ukraine
DE	Deutschland	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	ML	Mali	UZ	Usbekistan
ES	Spanien	MN	Mongolei	VN	Vietnam
	Spanien				

Multicistronische Expressionseinheiten und deren Verwendung

Die Erfindung betrifft multicistronische Expressionseinheiten und deren Verwendung zur äquimolaren Expression von Polypeptiden oder Untereinheiten derselben in Säugerzellen als Wirtszellen.

Es ist bereits seit langem möglich, einzelne Proteine, deren Gene durch Klonierung isoliert wurden, nach Manipulation und Gentransfer in verschiedenen prokaryontischen und eukaryontischen Zellen herzustellen. Für das Erreichen der vollen biologischen Aktivität vieler Proteine sind korrekte Faltungen, richtiges Prozessieren und gegebenenfalls auch posttranslationale Modifikationen erforderlich, welche in prokaryontischen und niederen eukaryontischen Expressionssystemen oftmals nicht korrekt ausgeführt werden. Aus diesem Grund bedient man sich häufig Säugerzellen als Wirte. Säugerzellen sind darüber hinaus in der Lage, große Mengen von Proteinen zu sekretieren.

- 2 -

Aus den verschiedensten Gründen bedarf es oftmals der simultanen Herstellung zweier oder mehrerer Proteinketten. Zum Beispiel sind viele natürliche Proteine in ihrer funktionellen Form aus mehreren Untereinheiten zusammengesetzt (z.B. Antikörper). Na-5 türlicherweise erfolgt die Assoziation verschiedener Untereinheiten von komplexen Proteinen nach der Proteinsynthese. An dieser Assoziation sind häufig andere Komponenten des zellulären Apparates als Katalysatoren oder Kontrollelemente beteiligt, wobei es gelegentlich auch zu Umfaltungen der ursprünglichen 10 Strukturen kommt. Störungen der Assoziation, z.B. durch ungleiche Synthese der einzelnen Komponenten, können sowohl für die zu bildenden Proteine als auch für die Wirtszelle negative Konsequenzen haben. Natürlicherweise unterliegt dieses System einer ausgefeilten, meist zellspezifischen Regulation. Da diese Regu-15 lation in genetisch manipulierten Zellen im allgemeinen nicht nachstellbar ist, wurden die nachfolgend erläuterten Alternativen zur simultanen Herstellung mehrerer Fremdproteine entwickelt und angewandt:

Die Gene werden getrennt in Expressionsvektoren integriert und dann in einem geeigneten Verhältnis in die Zellen cotransferiert. Dies setzt voraus, daß mehrere Plasmidkopien gleichzeitig stabil aufgenommen und bei der Teilung weitergetragen werden. Das Verhältnis der Expression der verschiedenen Gene zueinander hängt sowohl von der Kopienzahl als auch von der Integrationsstelle im Genom der Wirtszelle ab. Durch aufwendige Screeningverfahren ist es möglich, Zellklone zu isolieren, welche die einzelnen Genprodukte im gewünschten Verhältnis zueinander exprimieren.

30

35

2) Um die Kopienzahl zu nivellieren, werden die verschiedenen Gene in unabhängigen Transkriptionseinheiten auf einem Vektor plaziert. Dies sichert weitgehend die stöchiometrische Repräsentanz der Gene, aber auch dieses Verfahren ist mit Problemen behaftet. Selbst wenn nämlich Expressionseinheiten mit Promotoren gleicher Stärke verwendet werden, ist

keineswegs sichergestellt, daß die mRNAs, welche für die verschiedenen Proteine kodieren, die gleiche Stabilität und Translationseffizienz aufweisen. Auch die Transkriptionseffizienz beider Gene muß nicht zwangsläufig identisch sein. In diesem Fall wird mit Hilfe von gentechnischen Tricks (Positionierung der Transkriptionseinheiten zueinander, Modulation der Stärke der einzelnen Promotoren durch Wegnehmen oder Hinzufügen einzelner Elemente) die Stöchiometrie der Expression schrittweise hergestellt.

10

5

- 3) Zur Vermeidung der Probleme im Zusammenhang mit der Stabilität der mRNA verschiedener Transkripte wurden bi- oder multicistronische Vektoren entwickelt. Hierzu liegen die einzelnen Leseraster der die Proteinketten kodierenden 15 Genabschnitte - Cistrons - auf einer Transkriptionseinheit (Expressionseinheit). Die Expression des multicistronischen Gens erfolgt durch einen einzigen Promotor. Bei derartigen Vektoren wird normalerweise das erste Cistron sehr effizient translatiert, die nachfolgenden aber in Abhängigkeit 20 von den intercistronischen Sequenzen. Verwendet man für diese intercistronischen Sequenzen normale 5' nicht translatierte Sequenzen (5'UTR) aus monocistronischen Genen, so ist die Expression des nachfolgenden Cistrons meist sehr niedrig (in der Regel um 0,5 bis 2% der Translation des 25 ersten Cistrons, Kaufman et al., 1987; Boel et al., 1987). Diese Effizienz konnte zunächst durch Einfügen von Leadersequenzen (High Efficiency Leadern, HEL) auf etwa 20% gesteigert werden. Mit der Entdeckung und Verwendung von bestimmten zellulären und viralen Sequenzen, welche eine 30 interne Translationsinitiation ermöglichen (IRES; Jackson et al., 1990) war es möglich, ein Translationsverhältnis zwischen dem ersten und dem nachfolgenden Cistron von 3:1 zu erzielen.
- 35 Die Schlüsselrolle bei der Verwendung bi- oder multicistronischer Vektoren spielt die Translation. Normalerweise erfolgt die

Initiation der Translation in Eukaryonten nach dem "cap"-abhängigen Mechanismus, im Verlaufe dessen ein Prä-Initiationskomplex aus Proteinen und RNA am 5'Ende einer mRNA mit "cap" (methyliertes Nukleotid) aufgebaut wird. Von dort aus wird ein geeignetes 5 Translationsinitiationskodon ausgesucht, von dem ausgehend die Translation gestartet wird. Man glaubt, daß dies über einen "Scanning"-Prozeß abläuft, wobei sich der Prä-Initiationskomplex entlang der mRNA in 3'Richtung bewegt. Auf diese Weise wird, von einigen Ausnahmen abgesehen, immer das am 5'Ende liegende Ci-10 stron effizient translatiert (Kozak, 1989). Alle nachfolgenden Cistrons werden gar nicht oder sehr ineffizient translatiert. Die Translations-Effizienz der nachfolgenden Cistrons konnte durch Optimierung des Abstandes zwischen den Genen (intercistronische Regionen; Kozak, 1987; Wirth et al., 1991) oder durch 15 Verwendung von sogenannten "high efficiency leader"-Sequenzen (HEL, s.o.) verbessert werden (z.B. Falcone und Andrews, 1991 und Ref. darin). HEL's sind solche 5'nicht translatierten Bereiche von Genen oder auch anderen Sequenzen, welche die Initiation der "cap"-abhängigen Translation stimulieren. Auch bei 20 derartigen Konstrukten sind jedoch die erreichbaren Expressionswerte für das zweite und die nachfolgenden Cistrons immer deutlich geringer als die des "cap"-abhängig regulierten ersten Cistrons.

25 Ein in den letzten Jahren aufgedeckter Mechanismus zur internen Translationsinitiation, d.h. der Start der Translation an einer mRNA ohne "cap"-Struktur, benutzt spezifische Nukleinsäuresequenzen. Zu diesen Sequenzen zählen die nicht translatierten Bereiche einzelner Picorna-Viren, z.B. Polio-Virus, Encephalo-30 myocarditis-Virus, (Pelletier und Sonenberg, 1988; Jang et al., 1988; Jang et al., 1989) sowie einiger zellulärer Proteine, z.B. BiP (Macejak und Sarnow, 1991). Bei den Picorna-Viren sorgt ein kurzer Abschnitt des 5'nicht translatierten Bereichs, das sogenannte IRES (internal ribosomal entry site), für die interne 35 Bindung eines Prä-Initiationskomplexes. Ein Bereich von 628 nt ist im Fall des Poliovirus Typ 1 für die effiziente Initiation

dieser Translation notwendig. Untersuchungen zeigten, daß für eine effiziente Translation nicht nur die 400 Basenpaare des 3'-Bereiches von IRES, sondern auch der extreme 5'Teil des Poliovirus nicht-translatierten Region notwendig ist (Simoes und Sarnow, 1991). Auf der anderen Seite führt das "capping", die Voraussetzung für den normalen Initiationsmechanismus der Translation, zu einer Reduktion der Effizienz der internen Initiation von Polio-Virus IRES, wenn er am 5'Ende einer entsprechenden mRNA lokalisiert ist (Hambidge und Sarnow, 1991). Der negative 10 Effekt wird aufgehoben, wenn die IRES für die Initiation des zweiten Cistrons verantwortlich ist, also zwischen "cap" und IRES ein Cistron liegt.

IRES-Elemente können also als Initiatoren für die effiziente 15 Translation von Leserastern fungieren. Dabei beeinflussen sie die "cap"-abhängige Translation des ersten Cistrons nicht. Auch umgekehrt scheint eine Beeinflussung der IRES-abhängigen Initiation unabhängig von der "cap"-abhängigen Translationsinitiation zu sein. Die Mechanismen beider Vorgänge unterscheiden sich 20 auch deutlich in der Verwendung verschiedener zellulärer Faktoren (Meerovitch et al., 1989; Jang und Wimmer, 1990). In der vergangenen Zeit wurden mehrere Untersuchungen publiziert, bei denen bicistronische Expressionsplasmide verwendet wurden (Adam et al., 1991; Ghattas et al., 1991; Kaufman et al., 1991; Wood et 25 al., 1991; Wirth et al., 1991). Da aber offensichtlich die "cap"-abhängige Translation stärker ist als die IRES-abhängige Translation, konnte eine stöchiometrische Expression zweier Proteinketten nicht erreicht werden. Die bisherigen Verwendungen konzentierten sich deshalb auf die Verwendung von Selektions-30 markern im zweiten Cistron. Die enge Expressionskoppelung des Selektionsmarkers mit dem zu exprimierenden Gen, welches das erste Cistron darstellt, ist besonders vorteilhaft bei der Selektion auf Hochexpression, insbesondere, wenn eine vorausgehende Genamplifikation erforderlich ist. Die Synthese äquimola-35 rer Proteinmengen von bi- oder multicistronischen Expressionsvektoren ist jedoch bisher nicht erreicht worden.

Ein typisches Beispiel für die Bedeutung, welche der äquimolaren Expression zweier verschiedener Proteinketten in rekombinanten Herstellungsverfahren zukommen kann, ist die gentechnologische Gewinnung des Wachstumsfaktors aus Blutplättchen, "Platelet5 Derived-Growth-Factor" (PDGF), einem der Hauptmitogene im menschlichen Blutserum. Aus menschlichen Thrombozyten aufgereinigtes PDGF besteht aus zwei unterschiedlichen, aber nahe verwandten Polypeptidketten, die durch Disulfidbrücken miteinander verknüpft sind. Unter reduzierenden Bedingungen zerfällt das 10 dimere PDGF in seine monomeren Untereinheiten, wovon die größere (Mr 15-17.000 D) als PDGF-A-Kette und die kleinere (Mr 14.000 D) als PDGF-B-Kette bezeichnet wird (Johnsson et al., 1984).

Die Proteinketten PDGF-A und -B werden von verschiedenen Genen 15 kodiert. Die vollständige Struktur beider Genprodukte konnte durch cDNA-Klonierung aufgeklärt werden (Ratner et al., 1985, Betsholtz et al., 1986). Dabei zeigte es sich, daß beide PDGF-Moleküle zunächst als ungewöhnlich lange Vorläufermoleküle, sog. Precursoren, synthetisiert und anschließend intrazellulär zu den 20 reifen PDGF-Ketten prozessiert werden. Durch alternatives Splicen lassen sich zwei verschiedene PDGF-A-Transkripte erklären, die sich durch An- oder Abwesenheit eines 69-bp Segmentes im 3'-Bereich unterscheiden (Betsholtz et al., 1986; Wise et al., 1989). Durch dieses Insert kommt es zu einer Änderung im codie-25 renden Abschnitt mit der Folge, daß eine kurze (PDGF- A_x , 110 Aminosäuren) und eine lange (PDGF-AL, 125 Aminosäuren) Form der PDGF-A-Kette gebildet wird. Beide Varianten sind als normale zelluläre Proteine nebeneinander nachweisbar, wobei die kürzere Form die häufigere Spezies ist (Matoskova et al., 1989; Young et 30 al., 1990).

Beide Gene sind auf unterschiedlichen Chromosomen lokalisiert und zeigen einen hohen Homologiegrad. Eine Vielzahl von Arbeiten zeigt, daß beide Gene unterschiedlichen Regulationsmechanismen 35 unterliegen. Eine Folge davon ist, daß beide PDGF-Ketten natürlicherweise in verschiedenen Zelltypen in unterschiedlichem Verhältnis zueinander produziert werden.

Alle drei möglichen Isoformen des PDGF (AA, AB und BB) kommen 5 natürlicherweise vor und sind in Thrombozyten in sogenannten α-Granula gespeichert. Aus überlagerten menschlichen Blutplättchen kann neben dem die Hauptmenge bildenden PDGF-AB Heterodimer auch PDGF-BB zu etwa 30 % isoliert werden (Hammacher et al., 1988). Frisch präparierte Blutplättchen enthalten auch einen 10 hohen Anteil (27%) an PDGF-AA (Hart et al., 1990). Es kann daher angenommen werden, daß in den Vorläuferzellen der Thrombozyten, den Megakaryozyten, der Anteil beider Homodimere zusammen etwa dem AB-Heterodimer-Anteil entspricht. Da die Konzentration jeder PDGF-Spezies im Thrombozyten direkt korrelieren sollte mit ihrer individuellen Bedeutung im Wundheilungsgeschehen, kommt insbesondere der häufigsten Isoform, dem PDGF-AB, eine herausragende Bedeutung auf der Suche nach einem "Wundheilungshormon" zu.

Jede der verschiedenen Isoformen besitzt biologische Aktivität 20 in vitro. Erst die Verfügbarkeit der hochreinen, rekombinanten PDGF-Isoformen (Hoppe et al., 1989; Hoppe et al., 1990) machte vergleichende Studien zur Differenzierung der unterschiedlichen Wirkungsspektren der verschiedenen PDGF-Spezies möglich. Inzwischen belegen eine Reihe von Untersuchungen die unterschiedliche 25 Potenz von PDGF-AA, AB und BB im Chemotaxis- und DNA-Proliferationstest (Hosang et al., 1989; Nister et al., 1988; Reilly & Broski, 1989; Siegbahn et al, 1990), sowie deren unterschiedlichen Einfluß auf die Freisetzung von Inositol-1,4,5-trisphosphat, Produktion von Diacylglycerol und [Ca2+]i-Mobilisierung 30 (Block et al., 1989; Sachinidis et al., 1990 A, 1990 B). Zwei unterschiedliche PDGF-Rezeptorpopulationen, von PDGF- α -Rezeptor alle PDGF-Isoformen und der β -Rezeptor nur PDGF-BB bindet (Hart et al., 1988; Heldin et al., 1988) liefern eine plausible Erklärung dafür, wie sich Wirkungsunterschiede der 35 PDGF-Isoformen über deren unterschiedliche Potenz zur Rezeptoraktivierung entfalten können. Die meßbaren unterschiedlichen in vitro-Effekte der PDGF-Isoformen, zusammen mit dem Nachweis zweier verschiedenener Rezeptorpopulationen, lassen Rückschlüsse auf unterschiedliche in vivo Wirkungsspektren von PDGF-AA, AB und BB zu. Daher ist die Produktion von reinem PDGF-AB, ohne 5 PDGF-BB oder PDGF-AA als Begleitproteine, wünschenswert. Um ein homogenes, gut charakterisiertes Heterodimer zu erhalten, müßten die Homodimere sonst durch Reinigung vollständig eliminiert werden, was durch die sehr ähnlichen chromatographischen Eigenschaften aller PDGF Spezies zusätzlich erschwert wird.

10

Eine Reihe verschiedener Wege zur Herstellung von rekombinanten PDGF-Homodimeren, insbesondere PDGF-BB, sind zum Teil schon seit längerer Zeit bekannt (Kelly et al., 1985; Heldin et al., 1986; Hoppe et al., 1989; Beckmann et al., 1988; Bywater et al., 1988; Stroobant & Waterfield 1984). Ein Herstellungsverfahren für hochreines PDGF-AB wurde von Hoppe et al. (1990, s.a. PCT/EP 90/00 063) beschrieben. Hier werden die getrennt in unterschiedlichen E. coli-Zellen hergestellten, inaktiven Monomere durch in vitro-Renaturierung in biologisch aktives PDGF-AB überführt.

20

Die bislang synthetisierten Genprodukte der drei PDGF-Isoformen weisen, trotz variierender Länge der A- bzw. B-Einzelstränge, weitgehend übereinstimmende biologische Aktivität auf.

25 Für die heterologe Expression von PDGF-AB Heterodimeren in eukaryontischen Systemen gelten die eingangs erwähnten Kriterien der simultanen Expression zweier (oder mehrerer) Proteine. Die bisher publizierten Strategien zur Herstellung von PDGF-AB in rekombinanten CHO-Zellen (Östman et al., 1988) und mit Hilfe von 30 Hefe-Expressionssystemen [EP 0 259 632] entsprechen dem oben unter 2) erläuterten Fallbeispiel, wo sich beide PDGF-Gene in unabhängigen Transkriptionseinheiten auf einem Vektor befinden. Die Quantifizierung der auf diese Weise in CHO-Zellen exprimierten unterschiedlichen PDGF-Dimere ergab 19% für PDGF-AA, 69% für 35 PDGF-AB und 12% für PDGF-BB (Östman et al., 1988).

Eine Grundvoraussetzung für die bevorzugte Synthese von PDGF-AB Heterodimeren mit Hilfe eukaryontischer Expressionssysteme ist nicht nur in der stöchiometrischen Repräsentanz beider Gene, sondern in erster Linie auch in deren koordinierter Expression 5 zu sehen. Daher bieten sich bicistronische Expressionseinheiten als mögliche Hilfsmittel für die Expression heterodimerer Proteine und damit des PDGF-AB an. In WO 90/01550 wird ein derartiges System auch für die Expression von PDGF beschrieben. Wie unter Punkt 3) oben näher erläutert, liefern diese Konstrukte 10 jedoch nur sehr limitierte Expressionsraten für das zweite (und nachfolgende) Cistron(s). Abhängig von der im ersten Cistron lokalisierten PDGF-Kette werden vorwiegend Homodimere dieses Typs gebildet. Bisher in der Literatur beschriebene Versuche, beide PDGF-Gene mit Hilfe anderer Expressionssysteme in einer 15 eukaryontischen Zelle zu exprimieren, führten zu Homodimer-Nebenproduktanteilen im Bereich von 30% oder mehr. Um dennoch mit diesen Zellsystemen hochreines PDGF-AB zu erhalten, müssen aufwendige und extrem verlustreiche Reinigungstechniken angewendet werden.

20

Es ist demgemäß Aufgabe der Erfindung, Mittel zu schaffen, mit deren Hilfe die rekombinante Herstellung von 2 oder mehreren Polypeptiden oder deren Untereinheiten in jeweils äquimolaren Mengen möglich ist und die weiterhin die bevorzugte Bildung von 25 Hetero(di)meren gewährleisten. Ausbeute und Wirtschaftlichkeit der nachgeschalteten Proteinreinigungsverfahren wird dadurch beträchtlich verbessert.

Zur Lösung der Aufgabe wird erfindungsgemäß eine multicistroni-30 sche Expressionseinheit zur äquimolaren Expression von Polypeptiden oder Untereinheiten derselben in Säugerzellen als Wirtszellen vorgeschlagen, welche gekennzeichnet ist durch die allgemeine Formel

35
$$p - 5'UTR - C_1 - (IRES - Y - C_2)_n - 3'UTR - polyA,$$

PCT/EP93/02294

5

10

15

20

25

30

in der

"p" ein transkriptionaler Promotor ist,

"5'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist,

n 1, 2 oder 3 ist,

"C₁" und "C₂" Cistrons sind, welche jeweils ein für ein Polypeptid oder dessen Untereinheit kodierendes Gen enthalten, wobei dann, wenn n 2 oder 3 ist, die Sequenzen C₂ der aufeinanderfolgenden Gruppen (IRES-Y-C₂) untereinander gleich oder verschieden sein können und ferner C₁ und C₂ gleich oder verschieden sein können,

"IRES" eine Nukleotidsequenz viralen, zellulären oder synthetischen Ursprungs ist, die in der Stufe der Translation für die interne Initiation verantwortlich ist,

"Y" eine Nukleotidsequenz ist, welche im Zusammenwirken mit IRES für eine Expression des (der) in C_2 enthaltenen Gens(e) auf solche Weise sorgt, daß die Genprodukte von C_1 und C_2 in äquimolaren Mengen exprimiert werden,

"3'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist

und

"polyA" ein Polyadenylierungssignal ist.

In den patentgemäßen Konstrukten wurde durch Einführung intercistronischer Elemente eine Äquivalenz der Translationseffizienz 35 erreicht und überraschenderweise eine 1:1 Stöchiometrie der Genprodukte gefunden. Damit ist die wesentliche Grundlage für die Expression von Hetero(di)meren in Animalzellen geschaffen. Dadurch, daß die Expressionskapazität der Zelle auf der Ebene der Transkription und Translation voll ausgeschöpft ist und zudem als Folge einer nahezu vollständig erfolgten Heterodimerisierung aufwendige Reinigungsschritte zur Entfernung von Homo-(di)meren weitestgehend entfallen können, wird eine hohe Wirtschaftlichkeit der Produktion des jeweiligen Proteins in Säugerzellen gewährleistet.

10 In den erfindungsgemäßen Expressionseinheiten kommen als Promotoren alle diejenigen Promotoren in Betracht, die in eukaryontischen Zellen wirksam sind, d. h., die die Genexpression in eukaryontischen Zellen initiieren können. Insbesondere können alle konstitutiven und induzierbaren Promotoren viralen (beispielsweise die retroviralen "Long terminal repeats (LTR's) oder der frühe Promotor des Cytomegalie-Virus (CMV), zellulären (beispielsweise die humanen Actin- oder Ubiquitin-Promotoren) oder synthetischen Ursprungs verwendet werden. Erfindungsgemäß ist der SV40-Promotor bevorzugt.

20

Die 5'UTR und die 3'UTR sind beliebige, in der Regel nichttranslatierte Nukleotidsequenzen, die regulierende Elemente enthalten können und die der operativen Verknüpfung von "C₁" bzw. "C₂" mit den Transkriptionskontrollelementen dienen. Erfindungsgemäß 25 geeignet ist beispielsweise die SV-40-Sequenz aus pBEH nach Artelt et al. (1988).

Als IRES können alle diejenigen Sequenzen viralen, zellulären oder synthetischen Ursprungs verwendet werden, welche eine in30 terne Bindung der Ribosomen vermitteln. Beispiele für derartige Sequenzen sind die IRES aus Poliovirus Typ 1, 2 oder 3 sowie ferner die 5'UTR des Encephalomyocarditis Virus (EMCV), des "Theilers murine encephalomyelitis virus" (TMEV), des "foot and mouth disease virus" (FMDV), des "bovine enterovirus" (BEV), des "coxsackie B virus" (CBV), des "human rhinovirus" (HRV) und die "human immunoglobulin heavy chain binding protein" (BIP) 5'UTR,

die Drosophila Antennapediae 5'UTR, die Drosophila Ultrabithorax 5'UTR oder genetische Hybride oder Fragmente aus den oben angeführten Sequenzen. Erfindungsgemäß bevorzugt ist die IRES aus Poliovirus Typ 1 gemäß SEQ ID Nr. 5 welche die ersten 628 Nu-5 kleotide der 5' nicht-translatierten Region des Poliovirus Typ 1 einschließt.

Als "Y" können alle diejenigen Nukleotidsequenzen eingesetzt werden, die im Zusammenwirken mit IRES wie in der allgemeinen 10 Formel angegeben für eine Expression des (der) in C_2 enthaltenen Gens(e) auf solche Weise sorgt, daß die Genprodukte von C1 und C2 in äquimolaren Mengen exprimiert werden. Insbesondere kommen die Xenopus laevis B-Globin 5' UTR (Falcone and Andrews, 1991; Patient et al., 1983), die Alfalfa mosaic virus RNA4 5' UTR 15 (Jobling and Gehrke, 1987), die Ferritin 5' UTR (animal, Klausner and Harford, 1989), die Tobacco mosaic virus 5' UTR ("Omega") plus Leadermutanten (Gallie et al., 1987A, 1987B; Gallie et al.,(1988), die Turnip yellow mosaic virus (TYMV) 5' UTR, die Brome mosaic virus (BMV) RNA3 5' UTR und die Rous sarcoma virus 20 (RSV) 5' UTR (vgl. jeweils Gallie et al., 1987B), die Adenovirus tripartite leader (L1-3) und Varianten (Berkner, Zymogenetics) WO 90/01550; Berkner and Sharp (1985); Kaufman (1985), die Xenopus borealis 5' UTR B-Globin und die Xenopus tropicalis 5' UTR ß-Globin (vgl. jeweils Knoechel et al., 1986) in Betracht, wobei 25 die β-Globinsequenz aus Xenopus laevis gemäß SEQ ID NO: 4 erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist.

Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist IRES die Poliovirus Typ 1 UTR gemäß SEQ ID NO: 3 und "Y" die 30 β-Globinsequenz aus Xenopus laevis gemäß SEQ ID NO: 4.

Weitere geeignete IRES und "Y" Sequenzen können zudem mit dem unten näher beschriebenen Verfahren, welches ebenfalls Teil der Erfindung ist, ermittelt werden.

Die Cistrons C1 und C2 können unabhängig voneinander und in beliebiger Reihenfolge jeweils ein Gen enthalten, welches für eine Polypeptid-Komponente eines aus 2 oder mehreren derartiger Komponenten bestehenden singulären oder heteromeren Proteins 5 kodiert, wobei die Gene erfindungsgemäß äquimolar exprimiert werden und die Komponenten demgemäß innerhalb einer Wirtszelle jeweils im Verhältnis 1:1 zur Verfügung stehen. Es können also die Cistrons C_1 und C_2 untereinander gleich oder verschieden sein, und die Cistrons C_2 der aufeinanderfolgenden Gruppen (IRES-10 Y-C2) können untereinander gleich oder verschieden sein. Insbesondere können C1 und C2 jeweils Gene enthalten, welche für die verschiedenen Untereinheiten von Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, Immunglobulinen, Histokompatibilitäts-Antigenen, T-Zell Rezeptoren, Scatter-Faktor (HGF-SF), Mitglieder aus der 15 Famlie des Transforming Growth Factor Typ ß, Bone Morphogenic Protein (BMP), Mitglieder der Integrin-Familie, Mitglieder der Inhibin-Familie, PDGF oder deren natürliche oder synthetische Varianten und Derivate kodieren.

20 Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform betrifft die Erfindung PDGF-AB; demgemäß ist in der besonders bevorzugten Expressionseinheit "n" gleich 1, und C₁ und C₂ enthalten alternativ ein für die A- oder die B-Kette von PDGF, ein biologisch aktives Analogon oder ein Fragment derselben kodierendes Gen, 25 wobei beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.

Prinzipiell mußten jedoch für die Produktion von PDGF-AB zusätzlich Veränderungen am PDGF-B-precursor vorgenommen werden, da
30 sich PDGF-A- und B-Vorläufermoleküle in ihren biophysikalischen
Eigenschaften unterscheiden. Es ist bekannt, daß die Expression
von PDGF-B nicht zwangsläufig mit der Sekretion biologisch aktiven Materials korreliert. Ein Großteil des exprimierten PDGF-BB
bleibt in enger Assoziation mit der Cytoplasmamembran (Robbins
35 et al., 1985). In CHO-Zellen ist die Expression von PDGF-B mit
Hilfe monocistronischer Expressionsvektoren deutlich geringer

als die von PDGF-A. Die Ursache hierfür liegt darin, daß PDGF-BB extrazellulär über eine elektrostatische Wechselwirkung an der Plasmamembran der Produzentenzelle zurückgehalten und nur zu einem geringen Teil in das Medium abgegeben wird (La Rochelle et al., 1990; La Rochelle et al., 1991; Östman et al., 1991). Für die Vermittlung der Retention ist ein kurzer Abschnitt des Cterminalen Bereich des PDGF-B-precursors verantworlich (Östman et al., 1991). In den patentgemäßen Konstrukten wurde dieser Abschnitt der PDGF-B-Vorläufersequenz durch die Einführung eines Stop-codons an das 3'-Ende der reifen PDGF-B-Kette entfernt. Die entsprechend verkürzte DNA-Sequenz für den PDGF-B-precursor wird als B190 gekennzeichnet. Sekretiertes PDGF-BB aus Kulturüberständen von Zellen, die mit diesem Konstrukt transformiert wurden, wird als B* bezeichnet.

15

Zur Herstellung von PDGF-AB nach der Erfindung können C₁ oder C₂ die PDGF-A_K- (SEQ ID Nr. 1) oder die PDGF-A_L Vorläufer-Sequenz, die vollständige PDGF-B Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 3), das v-sis-Gen aus Simian Sarcoma Virus oder die Basenpaare 283 bis 609 gemäß SEQ ID Nr. 3 oder ein Genfragment enthalten, das für ein PDGF-B-Vorläufermolekül kodiert, welches durch Ersetzen des für Arginin kodierenden Codons in der Aminosäureposition 191 des PDGF-B-precursors durch ein Translations-Stop-Codon verkürzt ist. Die vorgenannten Gene können in beliebiger Kombination 25 vorliegen, soweit jeweils ein für die A- und die B-Kette kodierendes Gen vorhanden ist.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist eine Expressionseinheit, in der C₁ und C₂ alternativ die PDGF-A_K-Sequenz (SEQ ID Nr. 1) 30 oder die verkürzte PDGF-B Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 24) enthalten und beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.

Zur Ermittlung weiterer geeigneter IRES und "Y" Sequenzen wie 35 unten im Einzelnen beschrieben dienen Expressionseinheiten, in denen "n" 1 ist und C_1 und C_2 voneinander verschiedene Reporter-

PCT/EP93/02294

gene enthalten. Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungform der Erfindung enthält eine derartige Expressionseinheit als Reportergene die für Luciferase (SEQ ID Nr. 22) und für sekretorische alkalische Phosphatase (SEQ ID Nr. 20) kodierenden Gene.

5

Gegenstand der Erfindung sind ferner rekombinante DNA Vektoren, welche die erfindungsgemäßen Expressionseinheiten operativ insertiert enthalten. Erfindungsgemäß bevorzugte Vektoren und deren Herstellung sind in den Figuren 1 bis 6C dargestellt.

10

Die Erfindung schließt ferner Wirtszellen ein, welche Säugerzellen sind und die mit einem Vektor transformiert sind, der die erfindungsgemäße Expressionseinheit operativ insertiert trägt. Vorzugsweise handelt es sich um CHO- oder BHK-Zellen.

15

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform der Erfindung betrifft Wirtszellen, insbesondere BHK-Zellen, die mit Vektoren transformiert sind, die eine der für PDGF-AB kodierenden Expressionseinheiten tragen, wie sie oben im einzelnen beschrieben sind. Vor-20 zugsweise handelt es sich um Vektoren, in denen C, und C, alternativ die PDGF-A_K-Sequenz (SEQ ID Nr. 1) oder die vollständige (SEQ ID Nr. 3) bzw. die verkürzte (SEQ ID Nr. 24) PDGF-B Vorläufersequenz enthalten.

25 Erfindungsgemäß transformierte PDGF-AB produzierende BHK-Zellen wurden unter der Bezeichnung 92-22-6 (pSBC-PDGF-A/-G-B190, s. Tab. 2) entsprechend DSM ACC 2048 oder 92-22-7 (pSBC-PDGF-B190/ G-A, s. Tab. 2) entsprechend DSM ACC 2049 am 11. 8. 1992 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH 30 (DSM) hinterlegt.

Zur Ermittlung weiterer geeigneter IRES oder "Y" Sequenzen werden Wirtszellen kultiviert, die mit Vektoren transformiert sind, die Reportergene enthaltende Expressionseinheiten tragen, wie 35 sie oben im einzelnen beschrieben sind. Vorzugsweise handelt es sich um erfindungsgemäße Vektoren, welche die für Luciferase und für sekretorische alkalische Phosphatase kodierenden Gene enthalten.

Erfindungsgemäß mit den Genen für Luciferase (SEQ ID Nr. 22) und 5 sekretorische alkalische Phosphatase (SEQ ID Nr. 20) transformierte Wirtszellen wurden unter der Bezeichnung 91-46-9 (pSBC-SEAP/-G-LUC, s. Tab. 1) entsprechend DSM ACC 2046 und 91-46-10 (pSBC-G-SEAP/LUC, s. Tab. 1) entsprechend DSM ACC 2047 am 11. 8. 1992 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zell-10 kulturen GmbH (DSM) hinterlegt.

Die Erfindung schließt ferner Verfahren zur Herstellung von solchen Proteinen ein, die aus äquimolaren Anteilen unterschiedlicher Polypeptiduntereinheiten bestehen, indem man Wirtszellen, 15 die mit den oben im einzelnen beschriebenen erfindungsgemäßen Expressionseinheiten transformiert sind, in einem geeigneten Medium kultiviert und das so erzeugte Protein von den Zellen und dem Medium abtrennt.

20 Beispielsweise können auf diese Weise Proteine wie Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, Immunglobuline, Histokompatibilitäts-Antigene, T-Zell Rezeptoren, Scatter-Faktor (HGF-SF), Mitglieder aus der Famlie des Transforming Growth Factor Typ ß, Bone Morphogenic Protein (BMP), Mitglieder der Integrin-Familie, 25 Mitglieder der Inhibin-Familie, PDGF oder natürliche oder synthetische Varianten oder Derivate derselben hergestellt werden.

Mit den erfindungsgemäßen Vektoren ist es auch erstmals möglich, Dimere des PDGF oder anderer Proteine, von denen verschiedene 30 Spliceformen existieren, wie beispielsweise VEGF (Vascular Endothelial Growth Factor) zu erzeugen, die bisher nicht ohne weiteres herstellbar waren, wie dimeres PDGF-A des Typs lange/kurze Kette, PDGF-AL/PDGF-Ax oder Moleküle des Typs PDGF-B/v-sis. Eine andere Möglichkeit stellen Di- oder Multimere dar, in denen nur 35 eine Kette Signalsequenzen für eine posttranslationale Modifikation, beispielsweise ein Glykosylierungssignal, enthält. Damit

PCT/EP93/02294

sind also "einseitig" glykosylierte oder anderweitig modifizierte Proteine herstellbar.

Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung 5 dient das Verfahren zur Herstellung von heterodimerem rPDGF-AB indem man Wirtszellen, die mit Vektoren transformiert sind, welche erfindungsgemäße Expressionseinheiten tragen, die für die PDGF-A- und B-Ketten kodierende Gene tragen, in einem geeigneten Medium kultiviert, wie oben im einzelnen beschrieben. Das so erzeugte rPDGF-AB wird anschließend von den Zellen und dem Medium abgetrennt.

In Beispiel 2 konnte gezeigt werden, daß es mit Hilfe der erfindungsgemäßen bicistronischen Vektorsysteme möglich ist, ausschließlich oder nahezu ausschließlich PDGF-AB Heterodimere zu erzeugen und der Synthese von PDGF-Homodimeren entgegenzuwirken. Unerwarteterweise wird in diesem Konstrukt die Expressionshöhe des zweiten Cistrons derart stimuliert, daß diese der Expressionshöhe des ersten Cistrons entspricht.

20

Vorzugsweise werden in diesem Zusammenhang erfindungsgemäß BHK Zellen kultivert, die mit Vektoren transformiert sind, in denen C_1 und C_2 alternativ jeweils die PDGF- A_K -Sequenz (SEQ ID Nr. 1) oder die vollständige (SEQ ID Nr. 3) bzw. die verkürzte (SEQ ID Nr. 24) PDGF-B Vorläufersequenz enthalten.

Als Medium kommen alle bekannten Medien zum Kultivieren von Säugerzellen in Betracht, einschließlich synthetischer, proteinfreier oder proteinarmer Produktionsmedien. Erfindungsgemäß wur-30 de DMEM (Dulbecco's Modified Eagle Medium), angereichert mit 4,5 g/l Glukose und 5 bis 10 % FCS, bevorzugt.

Das rPDGF-AB kann nach herkömmlichen Verfahren (vgl. beispielsweise Östmann et al. 1988), von den Zellen und dem Medium abge-35 trennt werden. Vorzugsweise bietet sich ein für PDGF-AA aus BHK- Zellen entwickeltes und hoch effizientes Verfahren (Eichner et al., 1989) an.

Gegenstand der Erfindung ist schließlich heterodimeres rPDGF-AB, 5 welches im wesentlichen frei ist von homodimeren Begleitprodukten und welches erhältlich ist durch Kultivieren der oben beschriebenen, erfindungsgemäßen Wirtszellen. Überraschenderweise hat es sich gezeigt, daß die mit dem erfindungsgemäßen Konstrukt transformierten Wirtszellen das heterodimere PDGF-AB mit einer 10 Reinheit von 90% und mehr, bezogen auf die Gesamtmenge des gebildeten PDGF, sezernieren. Erfindungsgemäß bevorzugt ist heterodimeres PDGF-AB, welches zugänglich ist durch Kultivieren von BHK-Zellen, transformiert mit dem erfindungsgemäßen Konstrukt.

15

Das erfindungsgemäße rPDGF-AB unterscheidet sich von den bisher bekannten rekombinanten PDGF-AB Produkten in erster Linie durch seinen hohen Reinheitsgrad. Wie eingangs ausgeführt, ist bisher kein rekombinantes Verfahren beschrieben worden, bei dem 90% und 20 mehr des erhaltenen Produktes aus dem Heterodimeren besteht. Da die vollständige Abtrennung der Homodimeren von dem Heterodimeren nahezu unmöglich ist, sind die bekannten Produkte zwangsläufig Gemische aus allen 3 Isoformen.

Darüberhinaus haften den bekannten Produkten, abhängig von deren Herstellung, in mehrfacher Hinsicht Nachteile an. So ist es bekannt, daß die heterologe Genexpression in Hefezellen, wie in EP 259 632 oder 288 307 beschrieben, zu Proteinprodukten mit gegenüber dem humanen Produkt veränderten Glykosylierungsmustern 30 führt. Zudem ist in Hefezellen exprimiertes PDGF-B zumindest teilweise unvollständig prozessiert und/oder proteolytisch abgebaut (vgl. WO 912/01716). Derartige Produkte weisen somit ein verändertes Kohlenhydratmuster auf, und sie sind mit proteolytischen Abbauprodukten verunreinigt. Zur Vermeidung der vorgenannten Nachteile beschreibt die WO 92/01716 Verfahren zur Herstellung modifizierter PDGF-Ketten, bei denen die Konsensus-

- 19 -

Sequenzen für die Glykosylierung bzw. die Protease sensitiven Domänen entfernt sind. Derartige Modifikationen beeinflussen jedoch die biologische Aktivität des Produktes (vgl. WO 92/01716).

5

Gemäß einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird durch Kultivieren von erfindungsgemäß transformierten BHK-Zellen, beispielsweise durch Kultivieren derjenigen Zellen, welche unter der Bezeichnung 92-22-6 entsprechend DSM ACC 2048 10 oder 92-22-7 entsprechend DSM ACC 2049 am 11. 8. 1992 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH (DSM) hinterlegt wurden, heterodimeres rPDGF-AB gewonnen.

Zwar ist aus der WO 90/08163 die rekombinante Herstellung von 15 PDGF-AB in Bakterienzellen, insbesondere in *E. coli* bekannt, welche zwangläufig zu einem nicht glykosylierten Produkt führt. Eine nach diesem Verfahren in *E. coli* Zellen exprimierte PDGF-B Kette ist jedoch aminoterminal um 12 Aminosäuren verkürzt. Darüberhinaus muß das Produkt aus Bakterien *in vitro* renaturiert 20 werden, ein Vorgang, bei dem die korrekte inter- und intramolekularen Bildungen der Disulfidbrücken und die korrekte Faltung des Proteins nicht gewährleistet ist, mit der Folge, daß die immunologischen Eigenschaften des Produkts verändert und die biologische Aktivität beeinflußt werden können.

25

Das heterodimere rPDGF-AB gemäß der Erfindung wird vorzugsweise zusammen mit pharmazeutisch verträglichen Hilfs- und Trägerstoffen als pharmazeutisches Präparat, insbesondere für die Wundheilung formuliert. In diesem Zusammenhang kann es als Wirkstoff in 30 Pflastern, Wundverbänden und dergleichen enthalten sein. Es ist besonders für die topische Verabreichung geeignet, es kommen jedoch auch Applikationen in Betracht, in deren Verlauf der Wirkstoff in die Wunde eingebracht oder subkutan verabreicht wird. Beispielsweise kann das PDGF-AB in einer geeigneten Matrix 35 mit Depotfunktion im Wundrandbereich subkutan appliziert werden oder direkt subkutan injiziert werden.

Ferner eignet sich das erfindungsgemäße heterodimere rPDGF-AB zur Herstellung von kosmetischen Präparaten, zum Beispiel zur Hautregeneration, zur Hautglättung, zur Verhinderung der Narbenbildung oder der Hautalterung sowie zur Anwendung bei Sonnen-5 brand.

Geeignete Hilfs- und Trägerstoffe schließen Cellulose-Gele auf wässriger Basis, biologisch abbaubare Polymere sowie jegliche Salben- und Cremebasis und Sprays ein. Ferner können zusätzliche 10 Wirkstoffe, welche die Wundheilung beeinflussen, wie beispielsweise Kollagen, Fibronektin, Faktor XIII, Fibroblasten Wachstumsfaktor (aFGF, bFGF), Transformierender Wachstumsfaktor Typα oder β, Epidermis Wachstumsfaktor, Insulin oder Insulin-Like Growth Factor (IGF I, II) oder weitere Wachstumsfaktoren in den 15 erfindungsgemäßen Präparaten enthalten sein. Die erfindungsgemäßen Produkte können beispielsweise auch in Wundverbänden in wässriger Lösung vorliegen.

Wie oben dargelegt liegt der Erfindung die Erkenntnis zugrunde, 20 daß durch den Einbau einer bestimmten Sequenz "Y" die IRES-abhängige Translation von C₂ so gesteigert werden kann, daß sie die "cap"-abhängige Translationseffizienz erreicht. Die Sequenz "Y" ist demgemäß in der Lage, mit der IRES so zu kooperieren, daß es zu einer Steigerung der IRES-abhängigen Translationsinitiation 25 kommt, welche mindestens der Effizienz der cap-abhängigen Translationseffizienz entspricht. Sequenzen "Y", welche diese Funktion erfüllen, sind oben ausführlich beschrieben. Patentgemäß wird die β-Globin 5'UTR aus Xenopus laevis bevorzugt.

30 Weitere Sequenzen, welche die erfindungsgemäßen Voraussetzungen erfüllen, lassen sich nach einem Verfahren ermitteln, bei dem zum Auffinden von translations-beeinflussenden Sequenzen "Y", welche im Zusammenwirken mit IRES in Expressionseinheiten nach der Erfindung die äquimolare Expression der Genprodukte von C₁ 35 und C₂ bewirken,

- (a) die zu untersuchenden Sequenzen als Y in bi- oder multicistronische Expressionseinheiten eingebracht werden, in denen C_1 und C_2 jeweils ein Reportergen enthalten, wobei diese Gene für verschiedene und leicht voneinander differenzierbare Genprodukte kodieren,
- (b) Vektoren konstruiert werden, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,
- (c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert werden, und

5

10

15 (d) die Expressionsprodukte von C₁ und C₂ in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert werden.

Vorzugsweise werden in Stufe (c) CHO- oder BHK-Zellen als Wirts-20 zellen verwendet werden, wobei BHK-21-Zellen besonders bevorzugt sind.

Alternativ können weitere IRES Sequenzen, welche die erfindungsgemäßen Voraussetzungen erfüllen, nach einem Verfahren ermittelt
25 werden, bei dem man zum Auffinden von translations-initiierenden
Sequenzen IRES, welche im Zusammenwirken mit "Y" in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1 bis 15 die äquimolare Expression der Genprodukte von C₁ und C₂ bewirken,

30 (a) die zu untersuchenden Sequenzen als IRES in Expressionseinheiten einbringt, in denen C_1 und C_2 jeweils ein Reportergen enthalten, wobei diese Gene für verschiedene und leicht voneinander differenzierbare Genprodukte kodieren,

- 22 -

- (b) Vektoren konstruiert, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,
- (c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert, und
- (d) die Expressionsprodukte von C₁ und C₂ in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert.

Vorzugsweise werden in diesem Verfahren CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet und in besonders bevorzugter Weise BHK-Zellen, die als Reportergene die für Luciferase und für sekreto15 rische alkalische Phosphatase kodierenden Gene, (LUC) bzw. (SEAP), enthalten.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Figuren und Beispielen erläutert.

- 23 -

I. Beschreibung der Figuren:

- Fig. 1) Herstellung der Basisvektoren pSBC-1 und pSBC-2
- 5 Für die Konstruktion des Vektors pSBC-1 wurde ein 627 bp MseI/BalI-Fragment aus dem Plasmid pGEM3-5'Polio (M) (Sarnow, 1989) als Matritze für eine PCR mit folgenden Primern verwendet (Fig. 1):
- 10 5'-Poliol ^{5'}TTT <u>CTGCAG AAGCTT</u> AAAACAGCTCTGGGG^{3'} (SEQ ID Nr. 14)
 PstI HindIII
 - 3'-Polio2 ^{5'}TT <u>GCGGCCGC</u> AATCCAATTCGCTTTATG^{3'} (SEQ ID Nr. 15)
 Not1

15

Das nach der Amplifikation erhaltene 652 bp Fragment wurde mit Pol I K behandelt, anschließend mit PstI gespalten und in den entsprechend präparierten Vektor pBEH (Artelt et al., 1988) insertiert. Für die Konstruktion des Vektors pSBC-2 wurde das 20 Plasmid pBEH mit EcoRI linearisiert und die folgenden Oligonukleotid-sequenzen hybridisiert und insertiert:

E-N-E1 5'AATT GCGGCCGC G3' (SEQ ID Nr. 16) E-N-E2 3'CGCCGGCG CTTAA5' (SEQ ID Nr. 17)

25

- Fig. 2A und B) Konstruktion der Expressionsvektoren pSBC-LUC/ SEAP und pSBC-SEAP/LUC
- 30 Die kodierenden cDNA-Sequenzen der Gene für Luciferase und sekretierte alkalische Phosphatase wurden unter Verwendung von EcoRI/HindIII Restriktionen in die monocistronischen Vektoren pSBC-1 und -2 insertiert (Fig. 2A und 2B). Die Fusion beider Vektoren zu einer bicistronischen Expressionseinheit wurde mit 35 Hilfe der Restriktionsenzyme XmnI/NotI durchgeführt.

Fig. 2C) Konstruktion der Plasmide pSBC-SEAP/-G-LUC und pSBC-LUC/-G-SEAP

Die Expressionskonstrukte pSBC-SEAP/-G-LUC und pSBC-LUC/-G-SEAP
5 leiten sich aus den in Fig. 2A und 2B dargestellten Plasmiden
ab. Sie enthalten zusätzlich das Oligomer G (SEQ ID Nr. 6), das
in die singuläre NotI-site ligiert wurde. Das Oligomer G ist so
konstruiert, daß durch Ligation in die NotI-site die 5'-NotIsite verloren geht (eine SalI-site ist hier enthalten), aber die
10 3'-NotI-site erhalten bleibt.

Fig. 3) Schematische Darstellung des Vektors M13BCL1

In der Vektorkarte ist der *c-sis* (PDGF-B) homologe Bereich aus 15 pMVW-2 angegeben. Der Bereich des reifen PDGF-B und der NcoI/SalI Adapter sind durch schwarze Balken hervorgehoben.

Fig. 4) Rekonstitution der vollständigen PDGF-B-Vorläufersequenz

- 20 Das Plasmid pMVW-2 enthält die cDNA des humanen PDGF-B Gens, welches im 5'-translatierten Bereich der Vorläufersequenz unvollständig ist (Weich et al., 1986). Für die Rekonstitution des authentischen PDGF-B precursors wurde in den 5'-terminalen Bereich des Vorläufers durch einen C-T-Austausch in Position 30 des codogenen Abschnittes des Klons pMVW-2 eine BclI-Schnittstelle eingeführt. Durch diesen Schritt geht letzlich nur ein kurzer Abschnitt des kodierenden Bereiches verloren und die lokal codierte Aminosäure (Asparaginsäure) bleibt dabei erhalten. Da die BclI-Schnittstelle in den meisten E.coli-Stämmen 30 durch Methylierung resistent gegenüber enzymatischer Spaltung ist, muß das diese Schnittstelle enthaltene Fragment entweder in einen dam-Stamm umkloniert, oder über einen PCR-Schritt amplifiziert werden. Der fehlende Bereich des Vorläufers wird dann als synthetisches SalI/BclI-Fragment [Oligomere PPDGFB1 und PPDGFB2]
- 35 eingesetzt.

- 25 -

Hierfür wurde zunächst das 914 bp BamHI/NcoI-Fragment aus pMVW-2 über einen synthetischen Adapter [Oligomere NCCLSA1, SEQ ID Nr. 9 und NCCLSA2, SEQ ID Nr. 10] in den BamHI/SalI-gespaltenen Bakteriophagen M13mp19 (Pharmacia) insertiert. Dieses Konstrukt 5 lieferte die notwendige Einzelstrang-DNA für den nachgeschalteten in vitro Mutageneseschritt, der mit Hilfe des Oligomerdirected in vitro mutagenesis system (Version 2) der Fa. Amersham, basierend auf der Methode von Eckstein et al. [Taylor et al., (1985), Nakamaye K. und Eckstein F. (1986), Sayers et al. 10 (1988)] durchgeführt wurde. Durch den synthetischen Primer PDGBBCL (SEQ ID NR. 11) wird nach der Mutagenese ein Basenaustausch (C zu T) in Position 144 der unter SEQ ID Nr. 3 dargestellten Sequenz erreicht und dadurch im 5'-Bereich des PDGF-B precursors eine BclI-Schnittstelle eingeführt. Dieses Mutagene-15 sederivat wurde als M13BCL1 bezeichnet (Fig. 3). Ein 1100 bp Fragment aus M13BCL1 wurde über einen PCR-Schritt mit Hilfe der Primer M1317MER (SEQ ID Nr. 7) und M1324MER (SEQ ID Nr. 8) amplifiziert, anschließend einer BclI/HindIII-Restriktion unterworfen und das resultierende 770 bp Fragment isoliert. 20 Die synthetischen Oligomere PPDGFB1 (SEQ ID Nr. 12) und PPDGFB2 (SEQ ID Nr. 13) bilden den fehlenden 5'-Bereich des PDGF-B-Vorläufers bis zur BclI-Schnittstelle. Nach dem Annealing wurde dieses doppelsträngige Oligomer anschließend, zusammen mit dem 770 bp PDGF-B Fragment, in den mit einer Sall/HindIII Restrik-25 tion vorbereiteten Vektor pGEM-2 (Promega) ligiert (Fig. 4). Die

Fig. 5) Herstellung einer sekretorischen PDGF-B-Kette

zierung verifiziert.

30

Die Expression des PDGF-B Gens über monocistronische Expressionsvektoren ist in BHK-Zellen geringer als die von PDGF-A. Die Ursache hierfür ist, daß PDGF-BB extrazellulär an der Plasmamembran der Produzentenzelle zurückgehalten und nur zu einem 35 geringen Teil in das Medium abgegeben wird (La Rochelle et al., 1991; Östmann et al., 1991). Die Retention von PDGF-B wird durch

authentische Sequenz von PDGF-B wurde durch vollständige Sequen-

den carboxyterminalen Bereich, der bei der Freisetzung von PDGF-B natürlicherweise abgespalten wird, vermittelt (La Rochelle et al., 1991). Für die Herstellung einer besser sekretierbaren PDGF-B Variante wurde eine PCR-vermittelte Mutagenese durchge-5 führt, bei der ein Stopcodon an der Aminosäure in Position 191 des PDGF-B-precursors (Arg) eingefügt wurde. In der so hergestellten Mutante (PDGF-B190, SEQ ID Nr. 24) wird der für die Retention verantwortliche Bereich nicht exprimiert. Das 610 bp lange PCR-Produkt wurde unter Verwendung folgender Primer erhalten (Fig. 5):

PDGF-B190 PrimI 5'GAATTCGAGCTCGCCCGGG3' (SEQ ID Nr. 18)
PDGF-B190 PrimII 5'CCCGGGAAGCTTCCGGTTATCAGGTCACAGGCCGTGC3'
(SEQ ID Nr. 19)

15

Fig. 6A und B) Konstruktion der Expressionsvektoren pSBC-PDGF-A/B und pSBC-PDGF-B/A

Die vollständige codierende cDNA für den PDGF-B precursor (Rat20 ner et al., 1985) liegt in dem Vektor pGEM2-PDGF-B vor (Fig.4).
Die vollständige cDNA-Sequenz der kurzen Variante der PDGF-AKette (Betsholtz et al., 1986) ist im Expressionsvektor pODA
(Eichner et al., 1989) enthalten. Dieser Vektor wurde erhalten
durch Klonierung des RsaI-Fragments aus pPGF-1 (Hoppe et al.,
25 1987) in den SV-40 Expressionsvektor pBEH (Artelt et al., 1988).
Die kodierenden cDNA-Sequenzen der PDGF-A- und -B-Kette wurden
unter Verwendung von EcoRI/HindIII Restriktionen in die monocistronischen Vektoren pSBC-1 und -2 (Fig. 1) insertiert. Die
Fusion beider Vektoren zu einer bicistronischen Expressionsein30 heit wurde mit Hilfe der Restriktionsenzyme XmnI/NotI durchgeführt (Fig. 6A, 6B).

Fig. 6C) Schematische Darstellung der Plasmide pSBC-PDGF-A/-G-B190 und pSBC-PDGF-B190/-G-A

Die Expressionskonstrukte pSBC-PDGF-A/-G-B190 und pSBC-PDGF-B190/-G-A leiten sich aus den in Fig. 6A und 6B dargestellten Plasmiden ab. Sie enthalten zusätzlich das Oligomer G (SEQ ID Nr. 6), das in die singuläre NotI-site ligiert wurde. Das Oligomer G ist so konstruiert, daß durch Ligation in die NotI-site die 5'-NotI-site verloren geht (eine SalI-site ist hier enthalten), aber die 3'-NotI-site erhalten bleibt.

Fig. 7) Sandwich-ELISA zum Nachweis von PDGF-A- bzw. PDGF-B-10 Kette mit Hilfe von zwei polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpern: Eichkurven von PDGF-Standards.

Polystyrolplatten wurden mit Ziege-Anti-PDGF-AB-IgG (polyklonal, von Collaborative Research) beschichtet; nach Inkubation mit 15 verschiedenen PDGF-Standards (s. unten) wurde gebundenes PDGF mit Hilfe von polyklonalem Kaninchen-Anti-PDGF-AA bzw. -Anti-PDGF-BB, gefolgt von Peroxidase-markiertem Anti-Kaninchen-IgG detektiert.

Bei der Anwendung von Anti-PDGF-AA (ELISA I.1) erhält man O.D.20 Signale in der Reihenfolge: PDGF-AB > PDGF-AA >> PDGF-BB (7.1).
Mit Anti-PDGF-BB (ELISA I.2) ergeben sich maximale O.D.-Werte
für PDGF-AB und -BB ab 10 ng/ml, PDGF-AA liefert bis 1000 ng/ml
kein Signal (7.2).

[Quelle der Standards: AB: aus humanen Thrombozyten, von Prome-25 ga Corp. No. G 6191; BB: rekomb. aus Hefe, von Promega Corp. No. G 5191; AA: rekomb. aus BHK-Zellen, ca. 70 %ig, (Eichner et al., 1989)].

Fig. 8) Sandwich-ELISA zum Nachweis von PDGF-AB mit Hilfe eines 30 monoklonalen und eines polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpers: Eich-kurven von PDGF-Standards.

Polystyrolplatten wurden mit Schaf-Anti-Maus-IgG beschichtet und anschließend mit einem Maus-Hybridoma-Überstand (von Klon 1B3, 35 enthält monoklonale Antikörper gegen die B-Kette in PDGF-AB und -BB) inkubiert; nach Inkubation mit verschiedenen PDGF-Standards (s. Legende zu Fig. 7) wurde PDGF-AB mit Hilfe eines polyklonalen Kaninchen-Anti-PDGF-AA, gefolgt von Peroxidase-markiertem Anti-Kaninchen-IgG nachgewiesen.

Für PDGF's aus eukaryontischen Quellen ergibt sich ein spezifi-5 sches Signal mit PDGF-AB (aus humanen Thrombozyten) mit einer geringen Kreuzreaktion mit PDGF-BB.

Fig. 9) Nachweis von PDGF-A-Kette bzw. B-Kette in Kulturüberständen von rekombinanten BHK-Zellen mittels ELISA I:

10

Eichkurven von Standards s. Fig. 7.1 und 2; die Proben stammten von BHK-Zellen, die mit folgenden Genen transfiziert worden waren:

Probe 1: pSBC-2-PDGF-A; Probe 2: pSBC-2-PDGF-B; Probe 3: pSBC-15 2-G-PDGF-B190; Probe 4: pSBC-PDGF-A/B; Probe 5: pSBC-PDGF-B/A; Probe 6: pSBC-PDGF-A/-G-B190 Probe 7: pSBC-PDGF-B190/-G-A; Probe 8: pSBC-2-PDGF-A + pSBS-2-PDGF-B; Probe 9: pSBC-2-PDGF-A + pSBC-2-PDGF-B190; Probe 10: pSBC-Luc/-G-Seap; Probe 11: pSBC-Seap/G-Luc.

20

Tabelle 1) Steigerung der Expression von Reportergenen durch eine insertierte zelluläre Sequenz (Globin) in mono- und bicistronischen Vektoren

25 links: schematische Darstellung der DNA-Konstrukte

		DNA	erwartete Größe der mRNA
30	1) 2) 3) 4)	pSBC-2-LUC pSBC-1-LUC pSBC-2-G-LUC pSBC-1-G-LUC	1870 nt 2497 1904 2531
35	5) 6)	psbc-seap/Luc psbc-g-seap/Luc psbc-seap/g-Luc psbc-seap/Luc (Delta) psbc-Luc/seap	4407 4441 4441

WO 94/05785

PCT/EP93/02294

- 29 -

L = Strukturgen für Luciferase

S = Strukturgen für sekretierte alkalische Phosphatase

IRES = "internal ribosomal entry site"

G = Sequenz aus Xenopus laevis Globin mRNA

5 pA = poly Adenylierungssite aus SV40

Mitte: Northern Blot Analyse

Die mRNA aus dem Gesamtpool der BHK-Zellen, die stabil mit den monocistronischen und bicistronischen Expressionskonstrukten für LUC und SEAP transfiziert worden waren, wurde untersucht. Die RNA wurde nach Purchio et al. (1979) isoliert, über ein 1%iges Agarose-Formaldehydgel fraktioniert (Lehrach et al., 1977), auf eine Nylonmembran geblottet und mit [32P]-markierten Actin-, LUC- und SEAP-spezifischen Sonden hybridisiert. Erwartungsgemäß zeigen die monocistronischen mRNAs eine Größe von etwa 1900 - 2500 nt, während bei den bicistronischen mRNAs die Größe der codierenden Sequenzen beider Reportergene (etwa 3800 - 4400 Nucleotiede) vorhanden ist. Hiermit ist gezeigt, daß die entsprechenden Genprodukte von einer einzigen bicistronischen mRNA abgelesen werden.

rechts: Ergebnisse für Luciferase- und SEAP-Expression

25

Die Ergebnisse wurden ermittelt, wie unter 1.1 und 1.2 beschrieben.

30 Tabelle 2) Produktivität der mono- und bicistronischen Expressionsvektoren für die PDGF-Ketten A und B in BHK-Zellen

Die PDGF-Konzentration in den Kulturüberständen wurde mit Hilfe des Mitogentests ermittelt. Der spezifische Nachweis von PDGF-AB 35 erfolgte durch ELISA II (s. 2.3, Eichkurven von Standards s.

Fig. 8).

II. Beispiele:

Die in den Beispielen aufgeführten Anwendungen zur Expression basieren auf monocistronischen und bicistronischen Transkrip5 tionseinheiten. Die zu exprimierenden Gene werden jeweils in die Vektoren pSBC-1 bzw. pSBC-2 integriert. Die Vektorkonstruktion vereinfacht das Rekombinieren von pSBC-1 und pSBC-2 zum bicistronischen Vektor, wie es in den Fig. 2A - 2C für die Expression der Gene LUC und SEAP und in den Fig. 6A - 6C am Bei10 spiel der Gene von PDGF-A und PDGF-B gezeigt ist. Nach Transfer des Plasmids pSBC-PDGF-A/-G-B190 (G = \(\beta\)-Globin-Sequenz aus Xenopous laevis gemäß SEQ ID Nr.4) in Animalzellen wird PDGF-A capabhängig und PDGF-B in Abhängigkeit vom Polio-IRES translatiert. In entsprechender Weise werden pSBC-PDGF-B190/-G-A sowie die Reportergene LUC und SEAP von mono- bzw. bicistronischen mRNA-Molekülen translatiert.

Beispiel 1: Expression der Reportergene LUC und SEAP mit Hilfe des bicistronischen Vektorsystems

20

1.1 Nachweisverfahren für Luciferase

Die Luciferase ist in Zellextrakten enthalten. Ihre Aktivität kann durch Zugabe von Luciferin (Substrat), ATP und Mg²⁺ quanti25 tativ bestimmt werden und als Maß der Aktivität des Luciferasegens gelten. Dabei spielt sich folgende Reaktion ab (de Wet et al., 1987):

Luciferase + Luciferin + ATP + $Mg^{2+} \leftrightarrow Luciferase \bullet Luciferyl-AMP$ 30 + PP_i

Luciferase • Luciferyl-AMP + O_2 - Luciferase + Oxyluciferin + AMP + CO_2 + hv

35 1.2 Nachweisverfahren für sekretierte alkalische Phosphatase

Alkalische Phophatase ist ein Enzym, das die Hydrolyse von gebundenem Phosphat katalysiert. Das membranständige, in Eukaryonten vorkommende Enzym verfügt über einen Glykophospholipidanker, mit dem es C-terminal mit der Membran verbunden ist. Da sezernierte Proteine oft bequemer nachweisbar sind als zellinterne oder membranständige, wurde in die Sequenz der alkalischen Phosphatase aus humaner Placenta (513 Aminosäuren) an Position 489 ein künstliches Terminations-Translationssignal eingeführt (Berger et al., 1988). Die nach Transfektion des entsprechenden Expressionsplasmids hergestellte Proteinmutante wird effizient ins Medium sekretiert und eignet sich hervorragend als Reportermolekül (SEAP = sekretierte alkalische Phosphatase). Der Nachweis kann kolorimetrisch oder luminometrisch erfolgen (Berger et al., 1988).

15

1.3 Herstellung transformierter BHK-Zellen

Die Transfektion der mono- und bicistronischen Expressions-20 vektoren, die die codierenden Sequenzen der Reportergene LUC und SEAP bzw. der PDGF-A- und B-Kette tragen (vergl. Fig. 2A-C, 6A-C) wurde mit der Calciumphosphat-Präzipitationstechnik in BHK-Zellen durchgeführt (Wigler et al., 1979; Graham & van der Eb, 1973). Einen Tag vor der Transfektion wurden 2-3 x 10⁵ BHK-Zel-25 len/24 cm2 in neue Kulturflaschen umgesetzt. Vier Stunden vor der Transfektion wurde ein Medienwechsel mit DME-Medium durchgeführt. 5 μg der o. g. Plasmid-DNA wurden zusammen mit 0,5 μg der Selektionsplasmide pAG60 und pSV2pac (Colbére-Garapin, 1981; Vara et al., 1986), welche für ein Neomycinresistenzgen bzw. für 30 eine Puromycin-Resistenz kodieren, wurden in 250 µl 250 mM CaCl, suspendiert. Die Lösung wurde langsam unter ständiger Verwirbelung durch steril eingeblasene Luft zu 250 μ l 2 x HEPES-Puffer (280 mM NaCl; 50 mM HEPES; 1,5 mM NaH₂PO₄ pH 7,1) gegeben und und das erhaltene Präzipitat dem Nährmedium zugesetzt. Zwei Tage 35 nach der Transfektion wurde durch Medienwechsel von DME- auf Doppelselektionsmedium (5 µg/ml Puromycin; 500 µg/ml G418)

PCT/EP93/02294

WO 94/05785

- 32 -

(Wirth et al., 1988) die Selektion auf stabil transfizierte Zellen begonnen. Repräsentative Klone der PDGF produzierenden bzw. LUC/SEAP produzierenden BHK-Zellen wurden am 11. 8. 1992 bei der DSM wie folgt hinterlegt:

5

- pSBC-PDGF-A/-G-B190 = DSM ACC2048
- pSBC-PDGF-B190/-G-A = DSM ACC2049
- pSBC-SEAP/-G-LUC = DSM ACC2046
- pSBC-G-SEAP/LUC = DSM ACC2047

des zweiten Cistrons.

10

- 1.4 Expression äquimolarer Mengen der Genprodukte LUC und SEAP durch Einführung einer translationssteigernden Sequenz vor das IRES-regulierte Cistron
- 15 Die Ergebnisse aus den Untersuchungen mit den Reportergenkonstrukten pSBC-LUC/SEAP und pSBC-SEAP/LUC in Tab. 1 zeigen, daß die Expression der IRES-abhängigen Translation im bicistronischen Konstrukt immer deutlich geringer ist als die im capabhängig translatierten Cistron. Dies entspricht den aus der
- 20 Literatur bekannten Werten. Die ß-Globin Sequenz aus Xenopous laevis (SEQ ID Nr. 6) wurde in den mono- und bicistronischen Reportergenkonstrukten in die singuläre NotI-Schnittstelle insertiert (Fig. 2C). In den bicistronischen Expressionsvektoren befindet sie sich unmittelbar zwischen Promotor und 5'UTR des

25 ersten Cistrons bzw. zwischen dem IRES-Element und dem 5'-UTR

- Die Steigerung der Translationseffizienz der einzelnen Cistrons wurde anhand der Reportergenkonstrukte, wie sie in Fig. 2A - 2C dargestellt sind, gemessen. In Tabelle 1 ist gezeigt, daß die ß-
- 30 Globin-Sequenz die cap-abhängige Translation von Luciferase in der monocistronischen Expressionseinheit um den Faktor 5, die IRES-abhängige Translation in bicistronischen Expressionseinheiten um den Faktor 3 stimuliert. Letzteres führt zur äquimolaren Expression der Cistrons 1 und 2 in bicistronischen Vektoren.
- 35 Der in der Tabelle 1 dargestellte Northern Blot zeigt, daß die entsprechenden Genprodukte von einer mono- bzw. bicistronischen

- 33 -

mRNA abgelesen werden. Dadurch, daß die spezifischen mRNA-Konzentrationen in der gleichen Größenordnung in den Zellen vorhanden sind, ist bewiesen, daß die expressionssteigernde Wirkung der Globinsequenz sich auf der Ebene der Translation vollzieht.

5

Die äquimolare Expression der Genprodukte des ersten und zweiten Cistrons wurde durch das Einführen des 5'UTR des Globingens aus Xenopous laevis (SEQ ID Nr. 6) erreicht.

- 10 **Beispiel 2:** Expression von PDGF-AB Heterodimer mit Hilfe des bicistronischen Vektorsystems
 - 2.1 Gewinnung konditionierter Zellkulturüberstände
- 15 Die Transformation der BHK-Zellen erfolgte analog 1.3. Nach dem Auszählen der Kolonien werden die Zellen abtrypsinisiert, in frischem Selektionsmedium aufgenommen und auf eine Zellzahl von 10⁵ Zellen/ml eingestellt. Je 10 ml dieser Zellsuspension werden in eine Flasche mit 65 cm² Bodenfläche überführt und für weitere 20 24 h kultiviert. Danach wird das Medium entfernt, der Zellrasen 2x mit PBS gewaschen und das Medium durch 10 ml Produktionsmedium (DMEM, ohne Serum und Selektions-Antibiotoka) ersetzt. Nach 24 h wird das Medium abgenommen. Die geernteten Überstände werden bis zur Analyse bei -20°C gelagert. Die Zellen werden gezählt und in flüssigem Stickstoff gelagert. Zum Zeitpunkt der Ernte beträgt die Zellzahl/Flasche 0.8-1.2x10⁷.
- 2.2 Nachweis von PDGF in den Kulturüberständen mit Hilfe des 30 Mitogentests

Die Messung der Stimulierung der DNA-Syntheserate von dichtearretierten Fibroblasten erlaubt eine Bestimmung der mitogenen Aktivität des PDGF. Eine Unterscheidung zwischen den Isoformen 35 ist dabei nicht möglich, da alle PDGF-Spezies in diesem Test biologisch aktiv sind.

PCT/EP93/02294

Der Assay wurde gemäß Shipley et al. (1984) mit AKR-2B-Mausfibroblasten in 24-Well-Platten durchgeführt. Reines PDGF zeigt in dem Test eine halbmaximale Stimulierung bei einer Konzentration von etwa 5 ng/ml. Dieser Wert wurde benutzt, um Produktivitäten 5 zu bestimmen. Die Ergebnisse aus dem Mitogentest sind in Tab. 1 den Werten aus dem PDGF-AB-ELISA gegenübergestellt.

2.3 Nachweis von PDGF-AB Heterodimer in den Kulturüberständen mit Hilfe von PDGF-ELISA's

10

Es wurden zwei 'two-antibody sandwich assays' aufgebaut, die I.) eine grobe Quantifizierung der PDGF-A- bzw. der -B-Kette in PDGF-Dimeren und II.) eine spezifische Quantifizierung von PDGF-AB neben PDGF-AA und -BB erlauben.

15

I. Sandwich-Assay mit Hilfe von zwei polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpern

- Polystyrolplatten mit 96 Kavitäten (Fa. Dynatech, U-Platte, No. M124B) werden in folgender Reihenfolge beschichtet (zwischen jedem Schritt jeweils 4 x Waschen mit PBS mit 0,05 % Tween 20):
- I.1 Polyklonales Ziege-Anti-PDGF-AB-IgG (Fa. Collaborative Research, No. 40017); bindet PDGF-AB, -BB und in geringem Maße -AA), 2 μg/ml in 0,05 M Carbonat/Bicarbonat-Puffer, 50 μl über Nacht bei 4 °C
- I.2 % BSA (Fa. E. Merck, Nr. 12018) in PBS, pH 7,5, 100 μ l für 1 h bei R.T.
 - I.3 PDGF-haltige Lösungen, verdünnt in PBS mit 0,1 % BSA und 0,05 % Tween 20 (PBS+), 50 μl für 1 h bei R.T.

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

- 35 -

- I.4.1 Polyklonales Kaninchen-Anti-PDGF-AA-IgG (Fa. Genzyme, No. ZP-214, bindet an der A-Kette von dimerem PDGF), 2 μ g/ml in PBS+, 50 μ l für 1 h bei R.T. (ELISA I.1) bzw.
- 5 I.4.2 Polyklonales Kaninchen-Anti-PDGF-BB-IgG (Fa. Genzyme, No. ZP-215, bindet an der B-Kette von dimerem PDGF), wie I.4.1 (ELISA I.2)
- I.5 POD-markiertes Ziege-Anti-Kaninchen IgG (Fa. Pierce, No. 31460), 0,1 μg/ml in PBS+, 50 μl für 1 h bei R.T., Detektion mit dem Substrat Tetramethylbenzidin gemäß E.S. BOS et al. (J. Immunoassay 2 (1981), 187-204).
- 15 II. Sandwich-Assay mit Hilfe eines monoklonalen und eines polyklonalen Anti-PDGF-Antikörpers

Dieselben Platten wie im ELISA I werden in folgender Reihenfolge beschichtet (Mengen, Puffer und Inkubationszeiten wie oben):

- II.1 Schaf-Anti-Maus-IgG (Fa. Boehringer Mannheim, Nr. $1097\ 105$), $3\ \mu g/ml$.
- 25 II.2 1 % BSA in PBS

20

30

II.3 Maus-Hybridoma-Überstand von Klon 1B3 [erhalten durch Fusion von SP2/O-Myelomzellen mit Milzzellen von Mäusen, die mit rekomb. PDGF-AB (aus *E.coli* gemäß J. Hoppe et al., 1990) immunisiert worden waren], 2 µg/ml IgG2a/ml. Der monoklonale Antikörper bindet spezifisch an der B-Kette von PDGF-Dimeren.

II.4 PDGF-haltige Lösungen

II.5 Polyklonales Kaninchen-Anti-PDGF-AA-IgG (s. I.4.1), 2 μg/ml

II.6 wie I.5

5

- 2.4 Expression äquimolarer Mengen der PDGF-Ketten A und B durch Einführung einer translationssteigernden Sequenz vor das IRES-regulierte Cistron
- 10 Bicistronische Konstrukte mit dem wie in Fig. 5 beschriebenen mutierten PDGF-B sollten zur Expression der PDGF-Ketten A und B im Verhältnis 3:1, entsprechend der Konstellation im bicistronischen Vektor führen. Die äquimolare Expression beider Gene wurde durch das Einführen von translationssteigernden Sequenzen
- 15 in den 3'- Bereich der internen ribosomalen Eintrittsstelle des Polio-Elements erreicht. Ein solches Element ist z.B. die ß-Globin-Sequenz aus Xenopous laevis (SEQ ID Nr. 6). Diese ß-Globin-Sequenz (Oligomer G) wurde in den bicistronischen Vektoren in die singuläre NotI-Schnittstelle insertiert (Fig. 6C). In den
- 20 daraus resultierenden Plasmiden befindet sie sich unmittelbar zwischen dem IRES-Element und dem 5'-UTR des zweiten Cistrons.

2.5 Ergebnisse:

- 25 In Figur 9 und Tabelle 2 sind die Resultate von drei unterschiedlichlichen Analysen für PDGF aus Kulturüberständen rekombinanter BHK-Zellen dargestellt.
 - Durch den ELISA I ist es möglich, eine grobe Aussage über die Mengenanteile beider PDGF-Ketten zu treffen. Somit können Rück-
- 30 schlüsse auf die Effizienz der intercistronischen Elemente gemacht und bicistronische Konstukte charakterisiert werden, in
 denen annähernd gleiche Mengen von PDGF-A und -B translatiert
 werden. Hierbei ist allerdings zu berücksichtigen, daß in ELISA
 I.1 PDGF-AB ein stärkeres Signal als PDGF-AA ergibt.
- 35 Der Mitogentest liefert einen brauchbaren Wert für die Gesamtmenge des in den Kulturüberständen vorhandenen rPDGF, ohne zwi-

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

- 37 -

schen den verschiedenen Isoformen (PDGF-AA, AB oder BB) differenzieren zu können.

Der spezifische Anteil an heterodimerem PDGF-AB kann durch den PDGF-AB-spezifischen ELISA II bestimmt werden. Aus der Differenz 5 dieser Analyse zum Ergebnis des Mitogentests kann der prozentuale Anteil von PDGF-Homodimeren mit hoher Genauigkeit ermittelt werden.

Abkürzungen:

-	B190	-	C-terminal verkürzter PDGF-B-precursor (DNA)
5	B*	-	PDGF-B-Kette (Protein), hervorgegangen aus ver- kürztem PDGF-B-precursor
10	внк	-	Hamsterzellinie
10	bp	_	Basenpaar(e)
	BSA	-	Rinderserumalbumin
15	СНО	-	Hamsterzellinie
	DMEM	_	Dulbecco's Modified Eagle Medium
20	ELISA .	_	enzyme-linked immunosorbent assay
20	G	- .	ß-Globin-Sequenz aus Xenopous laevis
	IgG	_	Immunglobulin der Klasse G
25	IRES	-	internal ribosomal entry site
	LUC	-	Luciferase
30	nt	-	Nukleotid(e)
30	PBS	-	phosphatgepufferte Kochsalzlösung
	PCR		Polymerase Kettenreaktion
35	PDGF	-	Wachstumsfaktor aus Thrombozyten
	SEAP	-	sekretierte alkalische Phosphatase
	UTR		nicht translatierte Region

LITERATUR

- Adam M. A., Ramesh N., Miller A. D., and Osborne W. R. A. (1991) J. Virol. 65, 4985-4990.
- Artelt P., Morelle C., Ausmeier M., Fitzek M., and Hauser H. (1988) Gene 68, 213-219.
- Beckmann M. P., Betsholtz C., Heldin C.-H., Westermark B., Di 10 Marco E., Di. Fiore P. P., Robbins K. C., and Aaronson S. A. (1988) Science 241, 1344-1349.
 - Berger J., Hauber J., Hauber R., Geiger R., Cullen B. R. (1988) Gene 66, 1-10.
- Berkner K. L. and Sharp P. A. (1985) Nucl. Acids Res. 13, 841-857.
- Betsholtz C., Johnsson A., Heldin C.-H., Westermark B., Lind P., 20 Urdea M. S., Eddy R., Shows T. B., Philpott K., Mellor A. L., Knott T. J., and Scott J. (1986) Nature 320, 695-699.
- Block L. H., Emmons L. R., Vogt E., Sachinidis A., Vetter W., and Hoppe J. (1989) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 2388-2392.
- Boel E., Berkner K. L., Nexoe B. A., and Schwartz T. W. (1987) FEBS Lett. 219, 181-188.
- Bywater M., Rorsman F., Bongcam-Rudloff E., Mark G., Hammacher 30 A., Heldin C.-H., Westermark B., and Betsholtz C. (1988) Mol. Cell. Biol. 8, 2753-2762.
 - Colbére-Garapin F., Horodniceanu F., Kourilsky P., and Garapin A. C. (1981) J. Mol. Biol. 150, 1-14.
 - de Wet, J. R., Wood K. V., DeLuca M., Helinski D. R. and Subramani S. (1987) Mol. Cell. Biol. 7, 725-737.
- Eichner W., Jäger V., Herbst D., Hauser H. and Hoppe J. (1989) 40 Eur. J. Biochem. 185, 135-140.
 - Falcone D., and Andrews D.W. (1991) Mol. Cell. Biol. 11 (5), 2656-2664.
- 45 Gallie D. R., Sleat D. E., Watts J. W., Turner P. C. and Wilson T. M. A. (1987A) Nucl. Acids Res. 15, 3257-3272.
- Gallie D. R., Sleat D. E., Watts J. W., Turner P. C. and Wilson T. M. A. (1987B) Nucl. Acids Res. 15, 8692-8711.
- Gallie D. R., Sleat D. E., Watts J. W., Turner P. C. and Wilson T. M. A. (1988) Nucl. Acids Res. 16, 883-893.

- Ghattas I. R., Sanes J. R., and Majors J. E. (1991) Mol. Cell. Biol. 22, 5848-5859.
- Graham F., and van der Eb L. (1973) Virology 52, 456-487.
- Hambidge S. J., and Sarnow P. (1991) J. Virol. 65, 6312-6315.
- Hammacher A., Hellmann U., Johnsson A., Östman A., Gunnarsson K., Westermark B., Wasteson Å., and Heldin C.-H. (1988) J. Biol. 10 Chem. 263, 16493-16499.
 - Hart C. E., Forstrom J. W., Kelly J. D., Seifert R. A., Smith R. A., Ross R., Murray M. J., and Bowen-Pope D. F. (1988) Science 240, 1529-1531.
- Hart C. E., Bailey M., Curtis D. A., Osborn S., Raines E., Ross R., and Forstrom J. W. (1990) Biochemistry 29, 166-172.
- Heldin C.-H., Johnsson A., Wennergren S., Wernstedt C., Bets-20 holtz C., and Westermark B. (1986) Nature 319, 511-514.
 - Heldin C.-H., Bäckström G., Östman A., Hammacher A., Rönnstrand L., Rubin K., Nister M., and Westermark B. (1988) EMBO J. 7, 1387-1393.
- Hoppe J., Schumacher L., Eichner W. and Weich H.A. (1987), FEBS Lett. 223, 243-246.
- Hoppe J., Weich H. A., and Eichner W. (1989) Biochemistry 28, 30 2956-2960.
 - Hoppe J., Weich H. A., and Eichner W., and Tatje D. (1990) Eur. J. Biochem. 187, 207-214.
- 35 Hosang M., Rouge M., Wipf B., Eggiman B., Kaufmann F., and Hun-ziker W. (1989) J. Cell. Physiol. 149, 558-564.
 - Jackson R. J., Howell M. T., and Kaminski A. (1990) Trends Biochem. Sci. 15, 477-483.
- Jang S. K., Kräusslich H., Nicklin M. J. H., Duke G. M., Palmenberg A. C., and Wimmer E. (1988) J. Virol. 62, 2636.
- Jang S. K., Davies M. V., Kaufmann R. J., and Wimmer E. (1989)
 45 J. Virol. 63 (4), 1651-1660.
 - Jang S. K., and Wimmer E. (1990) Genes Dev. 4, 1560-1572.
 - Jobling S. A. and Gehrke L. (1987) Nature 325, 622-625.
- Johnsson A., Heldin C.-H., Wasteson A., Westermark B., Deuel T. F., Huang J. S., Seeburg P. H., Gray A., Ullrich A., Scrace G., Stroobant P., Waterfield M. D. (1984) EMBO J. 136, 921-928.

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

- 41 -

- Kaufman R. J. (1985) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 82, 689-693.
- Kaufman R. J., Murtha P., and Davies M. V. (1987) EMBO J. 6, 187-193.
- Kaufman R. J., Davies M. V. Wasley L. C., and Michnick D. (1991) Nucleic Acids Res. 19, 4485-4490.
- Kelly J. D., Raines E. W., Ross R., and Murray M. J. (1985) EMBO
 10 J. 4, 3399-3405.
 - Klausner R. D. and Harford J. B. (1989) Science 246, 870-872.
- Knoechel W.. Korge E., Basner A., and Meyerhof W. (1986) J. Mol.
 15 Evol. 23, 211-223.
 - Kozak M. (1987) Mol. Cell. Biol. 7 (10), 3438-3445.
 - Kozak M. (1989) Mol. Cell. Biol. 9, 5134-5142.

- La Rochelle W. J., Giese N., May-Siroff M., Robbins K. C., and Aaronson S. A. (1990) Science 248, 1541-1544.
- La Rochelle W. J., May-Siroff M., Robbins K. C., and Aaronson S. 25 A. (1991) Genes & Development 5, 1191-1199.
 - Lehrach H., Diamond D., Wozney J. M., and Boedtker H. (1977) Biochemistry 16, 4743-4751.
- 30 Macejak D. G., and Sarnow P. (1991) Nature (London) 353, 90-94.

 Matoskova B., Rorsman F., Svensson V. and Betsholtz C. (1989),
 Mol. Cell. Biol. 9, 3148-3150.
- 35 Meerovitch K., Pelletier J., and Sonenberg N. (1989) Genes Dev. 3, 1026-1034.
 - Millan, J.L. (1986) J. Biol. Chem. 261, 3112-3115
- 40 Nakamaye K. and Eckstein F. (1986) Nucl. Acids Res. 14, 9679-9698.
 - Nister M., Hammacher A., Mellström K., Siegbahn A., Rönnstrang L., Westermark B., and Heldin C.-H. (1988); Cell 52, 791-799.
- Östman A., Rall L., Hammacher A., Wormstead M. A., Coit D., Valenzuela P., Betsholtz C., Westermark B., and Heldin C.-H. (1988) J. Biol. Chem. 263, 16202-16208.
- 50 Östman A., Andersson M., Betsholtz C., Westermark B., and Heldin C.-H. (1991) Cell Regulation 2, 503-512.
 - Patient R. K., Harris R., Walmsley M. E. and Williams J. G. (1983) J. Biol. Chem. 258, 8521-8523.

- Pelletier J., and Sonenberg N. (1988) Nature 334, 320.
- Purchio A. F. and Fareed G. C. (1979) J. Virol. 29, 763-769.
- Ratner L., Josephs S. F., Jarrett R., Reitz M. S. and Wong-Staal F. (1985), Nucl. Acids Res. 13, 5007-5018.
- Reilly C. F. and Broski J. E. (1989) Biochem. Biophys. Res. 10 Commun. 160, 1047-1054.
 - Robbins K. C., Leal F., Pierce J. H., and Aaronson S. A. (1985) EMBO J. 4, 1783-1792.
- 15 Sachinidis A., Locher R., Vetter W., Tatje D., and Hoppe J. (1990) J. Biol. Chem. 265, 10238-10243.
 - Sachinidis A., Locher R., Hoppe J., and Vetter W. (1990) FEBS Lett. 275, 95-98.
 - Sarnow P. (1989) J. Virol. 63, 467-470.

- Sayers J. R., Schmidt W. and Eckstein F. (1988) Nucl. Acids Res. **16**, 791-802. 25
- Shipley G. D., Childes C. B., Volkenant M. E. and Moses H. L. (1984) Cancer Res. 44, 710-716.
- Siegbahn A., Hammacher A., Westermark B., and Heldin C.-H. 30 (1990) J. Clin. Invest. 85, 916-920.
 - Simoes E. A. F., and Sarnow P. (1991) J. Virol. 65, 913-921.
- Stroobant P., and Waterfield M. D. (1984) EMBO J. 3, 2963-2967. 35
 - Taylor J. W., Ott J. and Eckstein F. (1985) Nucl. Acids Res. 13, 8764-8785.
- Vara J., Portela A., Oritin J. and Jimenez A. (1986) Nucl. Acids 40 Res. 14, 4617-4624.
 - Weich H. A., Sebald W., Schairer H. U., and Hoppe J. (1986), FEBS Lett. 198, 344-348.
- 45 Wigler M., Sweet R., Sim G. K., Wold B., Pellicer A., Lacy E., Maniatis T., Silverstein S., and Axel R. (1979) Cell 16, 777-785.
- Wirth M., Bode J., Zettlmeißl G., and Hauser H. (1988) Gene 73, 50 419-426.
 - Wirth M., Schumacher L., and Hauser H. (1991) In Modern Approaches to Animal Cell Technology, Griffiths B., Spier R., and Meigner R., eds. Butterworths), pp. 338-343.

Wise R. J., Orkin S. H. and Collins T. (1989) Nucl. Acids Res. 17, 6591-6601.

Wood C. R., Morris G. E., Alderman E. M., Fouser L., and Kaufman 5 R. J. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88, 8006-8010.

Young R. M., Mendoza A. E., Collins T. and Orkin S. H. (1990) Mol. Cell. Biol. 10, 6051-6054.

44 SEQUENZPROTOKOLL

(1) ALLGEMEINE INFORMATION:

- (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: Beiersdorf AG
 - (B) STRASSE: Unnastr. 48

 - (C) ORT: Hamburg (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland (F) POSTLEITZAHL: 20245

 - (A) NAME: GBF Gesellschaft fuer Biotechnologische Forschung mbH
 - (B) STRASSE: Mascheroder Weg 1
 - (C) ORT: Braunschweig
 - (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland (F) POSTLEITZAHL: 38124
- (ii) ANMELDETITEL: Multicistronische Expressionseinheiten und deren Verwendung
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 25
- (iv) COMPUTER-LESBARE FORM:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)
- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 (A) LÄNGE: 748 Basenpaare

 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS
 - (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (B) CLON: pODA (Eichner et al., 1989)
 - (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE: 95..682
 - (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "PDGF-A Vorlaeufersequenz (kurze Spliceform)"
 /note= "humanes PDGF-A Gen (kurze Spliceform, [2]) aus pODA, flankiert von 5'-EcoRI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen" /citation= ([2])
 - (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat peptide
 - (B) LAGE: 353..682
 - (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "mature PDGF-A Kette"

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

```
(A) AUTOREN: Eichner, W. Jaeger, V. Herbst, D.
                        Hauser, H.
                        Hoppe, J.
           (C) ZEITSCHRIFT: Eur. J. Biochem.
           (D) BAND: 185
           (F) SEITEN: 135-140
           (G) DATUM: 1989
     (x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:
           (A) AUTOREN: Hoppe, J.
                        Schumacher, L.
                        Eichner, W.
                        Weich, H. A.
           (C) ZEITSCHRIFT: FEBS Lett.
           (D) BAND: 223
           (F) SEITEN: 243-246
           (G) DATUM: 1987
    (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:
GAATTCCCAC TGAATTTCGC CGCCACAGGA GACCGCCTGG AGCGCCCGCC CCGCGCCTCG
                                                                             60
CCTCTCCTCC GAGCAGCCAG CGCCTCGGGA CGCG ATG AGG ACC TTG GCT TGC
                                                                            112
                                         Met Arg Thr Leu Ala Cys
-86 -85
CTG CTG CTC CTC GGC TGC GGA TAC CTC GCC CAT GTT CTG GCC GAG GAA
                                                                            160
Leu Leu Leu Gly Cys Gly Tyr Leu Ala His Val Leu Ala Glu Glu
GCC GAG ATC CCC CGC GAG GTG ATC GAG AGG CTG GCC CGC AGT CAG ATC Ala Glu Ile Pro Arg Glu Val Ile Glu Arg Leu Ala Arg Ser Gln Ile
-60 -55 -50
                                                                           208
CAC AGC ATC CGG GAC CTC CAG CGA CTC CTG GAG ATA GAC TCC GTA GGG
                                                                            256
His Ser Ile Arg Asp Leu Gln Arg Leu Leu Glu Ile Asp Ser Val Gly
AGT GAG GAT TCT TTG GAC ACC AGC CTG AGA GCT CAC GGG GTC CAC GCC
                                                                            304
Ser Glu Asp Ser Leu Asp Thr Ser Leu Arg Ala His Gly Val His Ala
ACT AAG CAT GTG CCC GAG AAG CGG CCC CTG CCC ATT CGG AGG AAG AGA
                                                                            352
Thr Lys His Val Pro Glu Lys Arg Pro Leu Pro Ile Arg Arg Lys Arg
AGC ATC GAG GAA GCT GTC CCC GCT GTC TGC AAG ACC AGG ACG GTC ATT
                                                                            400
Ser Ile Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Cys Lys Thr Arg Thr Val Ile
TAC GAG ATT CCT CGG AGT CAG GTC GAC CCC ACG TCC GCC AAC TTC CTG
                                                                            448
Tyr Glu Ile Pro Arg Ser Gln Val Asp Pro Thr Ser Ala Asn Phe Leu
ATC TGG CCC CCG TGC GTG GAG GTG AAA CGC TGC ACC GGC TGC TGC AAC
                                                                            496
Ile Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Lys Arg Cys Thr Gly Cys Cys Asn
ACG AGC AGT GTC AAG TGC CAG CCC TCC CGC GTC CAC CAC CGC AGC GTC
                                                                            544
Thr Ser Ser Val Lys Cys Gln Pro Ser Arg Val His His Arg Ser Val
```

AAG Lys 65	GTG Val	GCC Ala	AAG Lys	GTG Val	GAA Glu 70	TAC Tyr	GTC Val	AGG Arg	AAG Lys	AAG Lys 75	CCA Pro	AAA Lys	TTA Leu	AAA Lys	GAA Glu 80	592
GTC Val	CAG Gln	GTG Val	AGG Arg	TTA Leu 85	GAG Glu	GAG Glu	CAT His	TTG Leu	GAG Glu 90	TGC Cys	GCC Ala	TGC Cys	GCG Ala	ACC Thr 95	ACA Thr	640
AGC Ser	CTG Leu	AAT Asn	CCG Pro 100	GAT Asp	TAT Tyr	CGG Arg	GAA Glu	GAG Glu 105	GAC Asp	ACG Thr	GAT Asp	GTG Val	AGG Arg 110			682
TGAG	GAT	GAG (CCGC	AGCC	OT TO	CCT	GGA	CATO	GAT	TGG	GGA.	rccgi	CG A	ACCT	CAGCC	742
AAG	CTT															748

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 196 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

 Met -86
 Arg -85
 Thr Leu Ala Cys Leu -80
 Leu Leu Leu Leu Clu Cys Cys Gly Tyr Leu Ala

 His Pro -70
 Val Leu Ala Glu Glu Glu Ala Glu Glu Arg -65
 Ala Glu Glu Ala Glu Glu Arg -65
 Arg Glu Val IIe Glu Arg -55

 Leu Ala Arg Ser Gln IIe Als Ser Glu Glu Ala Glu Glu Arg -50
 Arg Arg Leu Glu Arg -40
 Arg Leu Leu Arg -40

 Glu IIe Asp Ser Val Gly Ser Glu Asp -30
 Ser Leu Asp Thr Ser Leu Arg -25
 Leu Arg -25

 Ala His Gly Val His Ala Thr Lys His Val Pro Glu Lys Arg Pro Leu -20
 Arg -10

 Pro IIe Arg Arg Lys Arg Ser IIe Glu Glu Ala Val Pro Ala Val Cys 10
 Arg -15

 Lys Thr Arg Thr Val 15
 Ile Tyr Glu IIe Pro Arg Ser Glu Val Asp Pro 25

 Thr Ser Ala Asp Phe Leu IIe Trp Pro 35
 Pro Cys Val Glu Val Lys Arg Arg Ser Val Lys Arg 45

 Cys Thr Gly Cys Cys Asp Thr Ser Ser Val Lys Cys Gln Pro Ser Arg 55

 Val His His Arg Ser Val Lys Val Glu Ala Lys Val Glu Tyr Val Arg Lys Arg 66

 Lys Pro Lys Leu Lys Glu Val Glu Val Glu Val Arg Leu Glu Glu Glu His Leu Glu 90

Cys Ala Cys Ala Thr Thr Ser Leu Asn Pro Asp Tyr Arg Glu Glu Asp 100 Thr Asp Val Arg (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 3: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 868 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Homo sapiens (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: pMVW-2 (Weich et al., 1986) (ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 40..762 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "PDGF-B Vorlaeufersequenz" /note= "humanes PDGF-B Gen aus pGEM2-PDGF-B, flankiert von 5'-EcoRI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen" (ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide (B) LAGE: 283..609 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "mature PDGF-B Kette" (x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION: (A) AUTOREN: Weich, H. A. Sebald, W. Schairer, H. U. Hoppe, U. (C) ZEITSCHRIFT: FEBS Lett. (D) BAND: 198 (F) SEITEN: 344-348 (G) DATUM: 1986 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3: GAATTCGAGC TCGCCCGGGG ATCCTCTAGA GTCGACACC ATG AAT CGC TGC TGG 54 Met Asn Arg Cys Trp -81 -80 GCG CTC TTC CTG TCT CTC TGC TGC TAC CTG CGT CTG GTC AGC GCC GAG 102 Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg Leu Val Ser Ala Glu -75 GGG GAC CCC ATT CCC GAG GAG CTT TAT GAG ATG CTG AGT GAT CAC TCG

Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met Leu Ser Asp His Ser

-50

ATC Ile	CGC Arg	TCC Ser	TTT Phe	GAT Asp -40	GAT Asp	CTC Leu	CAA Gln	CGC Arg	CTG Leu -35	CTG Leu	CAC His	GGA Gly	GAC Asp	CCC Pro -30	GGA Gly		198
GAG Glu	GAA Glu	GAT Asp	GGG Gly -25	GCC Ala	GAG Glu	TTG Leu	GAC Asp	CTG Leu -20	AAC Asn	ATG Met	ACC Thr	CGC Arg	TCC Ser -15	CAC His	TCT Ser		246
GGA Gly	GGC Gly	GAG Glu -10	CTG Leu	GAG Glu	AGC Ser	TTG Leu	GCT Ala -5	CGT Arg	GGA Gly	AGA Arg	AGG Arg	AGC Ser 1	CTG Leu	GGT Gly	TCC Ser		294
CTG Leu 5	ACC Thr	ATT Ile	GCT Ala	GAG Glu	CCG Pro 10	GCC Ala	ATG Met	ATC Ile	GCC Ala	GAG Glu 15	TGC Cys	AAG Lys	ACG Thr	CGC Arg	ACC Thr 20		342
	GTG Val																390
	CTG Leu																438
	AAC Asn				_	_				_				_			486
CCT Pro	GTC Val 70	CAG Gln	GTG Val	AGA Arg	AAG Lys	ATC Ile 75	GAG Glu	ATT Ile	GTG Val	CGG Arg	AAG Lys 80	AAG Lys	CCA Pro	ATC Ile	TTT Phe		534
	AAG Lys																582
	GTG Val																630
	CAG Gln																678
	GTC Val																726
	GAC Asp 150		_					_		_			GGGC.	ATC			772
GGC	AGGA	GAG S	TGTG	TGGG	CA G	ggtt.	ATTT.	A AT.	ATGG'	TTAT	TGC	TGTA	TTG	cccc	CATGG	С	832
CCAATCGATC CCGTCGACCT GCAGGCATGC AAGCTT											868						

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

49

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 241 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

Met Asn Arg Cys Trp Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg -81 -80 -75 -70

Leu Val Ser Ala Glu Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met
-65 -50 -55

Leu Ser Asp His Ser Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu -45 -40 -35

His Gly Asp Pro Gly Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met
-30
-25
-20

Thr Arg Ser His Ser Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg
-15 -10 -5

Arg Ser Leu Gly Ser Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu

Cys Lys Thr Arg Thr Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp
20 25 30

Arg Thr Asn Ala Asn Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln 35

Arg Cys Ser Gly Cys Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr 50 55 60

Gln Val Gln Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg
65 70 75

Lys Lys Pro Ile Phe Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu 80 85 90 95

Ala Cys Lys Cys Glu Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr Arg Ser 100 105 110

Pro Gly Gly Ser Gln Glu Gln Arg Ala Lys Thr Pro Gln Thr Arg Val

Thr Ile Arg Thr Val Arg Val Arg Pro Pro Lys Gly Lys His Arg 130 135

Lys Phe Lys His Thr His Asp Lys Thr Ala Leu Lys Glu Thr Leu Gly 145

Ala 160

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (Å) LÄNGE: 628 Basenpaare

 - (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Poliovirus Typ 1 (Mahoney strain)

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(B) CLON: pGEM3-5'Polio (M) (4708 bp), (Sarnow, 1989)

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LAGE: 610
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "nicht-authentische Sequenz auf Grund einer Basenpaarsubstitution von C nach G an der Position 610"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

- (A) AUTOREN: Sarnow, P.(C) ZEITSCHRIFT: J. Virol.
- (D) BAND: 63
- (F) SEITEN: 467-470
- (G) DATUM: 1989

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

TTAAAACAGC TCTGGGGTTG	TACCCACCCC	AGAGGCCCAC	GTGGCGGCTA	GTACTCCGGT	60
ATTGCGGTAC CCTTGTACGC	CTGTTTTATA	CTCCCTTCCC	GTAACTTAGA	CGCACAAAAC	120
CAAGTTCAAT AGAAGGGGGT	ACAAACCAGT	ACCACCACGA	ACAAGCACTT	CTGTTTCCCC	180
GGTGATGTCG TATAGACTGC	TTGCGTGGTT	GAAAGCGACG	GATCCGTTAT	CCGCTTATGT	240
ACTTCGAGAA GCCCAGTACC	ACCTCGGAAT	CTTCGATGCG	TTGCGCTCAG	CACTCAACCC	300
CAGAGTGTAG CTTAGGCTGA	TGAGTCTGGA	CATCCCTCAC	CGGTGACGGT	GGTCCAGGCT	360
GCGTTGGCGG CCTACCTATG	GCTAACGCCA	TGGGACGCTA	GTTGTGAACA	AGGTGTGAAG	420
AGCCTATTGA GCTACATAAG	AATCCTCCGG	CCCTGAATG	CGGCTAATCC	CAACCTCGGA	480
GCAGGTGGTC ACAAACCAGT	GATTGGCCTG	TCGTAACGCG	CAAGTCCGTG	GCGGAACCGA	540
CTACTTTGGG TGTCCGTGTT	TCCTTTTATT	TTATTGTGGC	TGCTTATGGT	GACAATCACA	600
GATTGTTATG ATAAAGCGAA	TTGGATTG				628

51

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 55 Basenpaare
 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: Xenopus laevis (Falcone & Andrews; Patient et al.)

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLUSSEL: -
- (B) LAGE: 12..55
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "beta-Globin Homologie; partielle Sequenz, flankiert v. Restriktionsschnittstellen."

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -(B) LAGE: 12..55
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "Die 5'-3'-Orientierung gilt f. Insertion zwischen Polio-UTR und Cistron 2 der bicistronischen Vektoren"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

- (A) AUTOREN: Falcone, D.Andrews, D. W.(C) ZEITSCHRIFT: Mol. Cell. Biol.
- (D) BAND: 11
- (E) AUSGABE: 5
- (F) SEITEN: 2656-2664
- (G) DATUM: 1991

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN: Patient, R. K.

Harris, R.

Walmsley, M. E. Williams, J. G.

- (C) ZEITSCHRIFT: J. Biol. Chem.
- (D) BAND: 258
- (F) SEITEN: 8521-8523 (G) DATUM: 1983
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

GGCCGTCGAC GCTTGTTCTT TTTGCAGAAG CTCAGAATAA ACGCTCAACT TTGGC

(2)	INFO	RMATION ZU SEQ ID NO: 7:	
	(i)	SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 17 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ix)	MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: - (B) LAGE: 117 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= M1317MER /note= "synthetische DNA; M13 Sequenzierprimer (New England Biolabs GmbH), eingesetzt fuer PCR"	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:	
GTA	AAACG.	AC GGCCAGT	17
(2)		RMATION ZU SEQ ID NO: 8: SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
	(-)	(A) LÄNGE: 24 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ix)	MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: - (B) LAGE: 124 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= M1324MER /note= "synthetische DNA; M13 reverser Sequenzierprimer (New England Biolabs GmbH), eingesetzt fuer PCR"	
	(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:	
AGC	GATA	AC AATTTCACAC AGGA	24

53

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 9:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 19 Basenpaare
 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LAGE: 1..19
 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= NCCLSA1
 /note= "synthetische DNA; synthetischer Linker zur Umklonierung des verkuerzten PDGF-B Vorlaeufers aus pMVW-2 in den Bakteriophagen M13mp19"
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

CATGGCCCAA TCGATCCCG

19

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 10:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 19 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure

 - (C) STRANGFORM: Einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- aus pMVW-2 in den Bakteriophagen M13mp19"
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

TCGACGGGAT CGATTGGGC

54

•	
(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 11:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 37 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: - (B) LAGE: 137 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PDGBBCL /note= "synthetische DNA; Mutageneseprimer zur Einfuehrung einer BclI-Schnittstelle in den 5'-Bereich des PDGF-B Vorlaeufers"	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:	
GCTTTATGAG ATGCTGAGTG ATCACTCGAT CCGCTCC	37
(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 12:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 110 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
<pre>(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: - (B) LAGE: 1110 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PPDGFB1</pre>	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:	
TCGACACCAT GAATCGCTGC TGGGCGCTCT TCCTGTCTCT CTGCTGCTAC CTGCGTCTGG	60

TCAGCGCCGA GGGGGACCCC ATTCCCGAGG AGCTTTATGA GATGCTGAGT

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 13:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 110 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
<pre>(ix) MERKMALE:</pre>	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:	
GATCACTCAG CATCTCATAA AGCTCCTCGG GAATGGGGTC CCCCTCGGCG CTGACCAGAC	60
GCAGGTAGCA GCAGAGAGAC AGGAAGAGCG CCCAGCAGCG ATTCATGGTG	110
(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 14:	
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 30 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
<pre>(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: - (B) LAGE: 130 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= 5'-POLIO1</pre>	
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
TTTCTGCAGA AGCTTAAAAC AGCTCTGGGG	30

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 15:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 (A) LÄNGE: 28 Basenpaare

 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ix) MERKMALE:

 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: (B) LAGE: 1..28
 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= 3'-POLIO2 /note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:

TTGCGGCCGC AATCCAATTC GCTTTATC

28

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 16:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 13 Basenpaare
 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

AATTGCGGCC GCG

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

57

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 17:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (Å) LÄNGE: 13 Basenpaare
- (B) ART: Nukleinsäure
- (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LAGE: 1..13
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= E-N-E2
 /note= "synthetische DNA; synthetischer Linker"
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

AATTCGCGGC CGC

13

- (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 18:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 (A) LÄNGE: 19 Basenpaare

 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Einzel
 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ix) MERKMALE:

 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: (B) LAGE: 1..16
 (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PDGFB190-PRIMI /note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

GAATTCGAGC TCGCCCGGG

```
(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 19:
```

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (Å) LÄNGE: 37 Basenpaare
 - (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: -
- (B) LAGE: 1..37
- (D) SONSTIGE ANGABEN: /label= PDGFB190-PRIMII /note= "synthetische DNA; synthetischer PCR-Primer"
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

CCCGGGAAGC TTCCGGTTAT CAGGTCACAG GCCGTGC

37

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 20:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 1956 Basenpaare

 - (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS
- (vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (B) CLON: pSQ2-SEAP (Berger et al., 1988)
- (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 43..1560

 - (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "humanes SEAP-Gen; flankiert von 5'-EcoRI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen"
- (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide

 - (B) LAGE: 94..1560
 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "matures Protein"

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

- (A) AUTOREN: Berger, J.
 Hauber, J.
 Hauber, R.

 - Geiger, R. Cullen, B. R.
- (C) ZEITSCHRIFT: Gene
- (D) BAND: 66
- (F) SEITEN: 1-10
- (G) DATUM: 1988

(x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:

(A) AUTOREN: Millan, J. L.
(C) ZEITSCHRIFT: J. Biol. Chem.
(D) BAND: 261
(F) SEITEN: 3112-3115
(G) DATUM: 1986

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

(XI) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:												
GAATTCGAGC TC	GCCCGGGG ATCC	rctaga gtcag	CTTCT GC ATG CT Met Le -17	G CTG CTG u Leu Leu -15	54							
Leu Leu Leu L			C TCC CTG GGC A u Ser Leu Gly I		102							
		p Phe Trp Asi	C CGC GAG GCA G n Arg Glu Ala A 15		150							
			A CAG ACA GCC G a Gln Thr Ala A 30		198							
			G GTG TCT ACG G y Val Ser Thr V 5		246							
			C AAA CTG GGG C p Lys Leu Gly P		294							
CCC CTG GCC A Pro Leu Ala M 70	ATG GAC CGC TT iet Asp Arg Ph	C CCA TAT GTG e Pro Tyr Va 75	G GCT CTG TCC A 1 Ala Leu Ser L 80	AG ACA TAC ys Thr Tyr	342							
		o Asp Ser Gl	A GCC ACA GCC A y Ala Thr Ala T 95		390							
CTG TGC GGG G Leu Cys Gly V 100	TC AAG GGC AA al Lys Gly As 105	C TTC CAG AC	C ATT GGC TTG A r Ile Gly Leu S 110	GT GCA GCC er Ala Ala 115	438							
			C GGC AAC GAG G g Gly Asn Glu V 5		486							
Val Met Asn A	CGG GCC AAG AA Arg Ala Lys Ly .35	A GCA GGG AA s Ala Gly Ly 140	G TCA GTG GGA G s Ser Val Gly V 1	TG GTA ACC al Val Thr 45	534							
Thr Thr Arg V	Val Gln His Al	a Ser Pro Al	C GGC ACC TAC G a Gly Thr Tyr A 160	CC CAC ACG la His Thr	582							
GTG AAC CGC A Val Asn Arg A 165	AAC TGG TAC TO Asn Trp Tyr Se 17	r Asp Ala As	C GTG CCT GCC T p Val Pro Ala S 175	CG GCC CGC Ser Ala Arg	630							
CAG GAG GGG T Gln Glu Gly C 180	GC CAG GAC AT Cys Gln Asp Il 185	C GCT ACG CA e Ala Thr Gl	G CTC ATC TCC A n Leu Ile Ser A 190	AC ATG GAC asn Met Asp 195	678							

ATT Ile	GAC Asp	GTG Val	ATC Ile	CTA Leu 200	GGT Gly	GGA Gly	GGC Gly	CGA Arg	AAG Lys 205	TAC Tyr	ATG Met	TTT Phe	CCC Pro	ATG Met 210	GGA Gly	726
ACC Thr	CCA Pro	GAC Asp	CCT Pro 215	GAG Glu	TAC Tyr	CCA Pro	GAT Asp	GAC Asp 220	TAC Tyr	AGC Ser	CAA Gln	GGT Gly	GGG Gly 225	ACC Thr	AGG Arg	774
CTG Leu	GAC Asp	GGG Gly 230	AAG Lys	AAT Asn	CTG Leu	GTG Val	CAG Gln 235	GAA Glu	TGG Trp	CTG Leu	GCG Ala	AAG Lys 240	CGC Arg	CAG Gln	GGT Gly	822
GCC Ala	CGG Arg 245	TAT Tyr	GTG Val	TGG Trp	AAC Asn	CGC Arg 250	ACT Thr	GAG Glu	CTC Leu	ATG Met	CAG Gln 255	GCT Ala	TCC Ser	CTG Leu	GAC Asp	870
								CTC Leu								918
								CTG Leu								966
								AGC Ser 300								1014
								GAC Asp								1062
								ATC Ile								1110
								GAG Glu								1158
								TTC Phe								1206
			Phe	Gly	Leu	Ala	Pro	GGC Gly 380	Lys	Ala	Arg			Lys		1254
								GGT Gly								1302
GGC Gly	GCC Ala 405	CGG Arg	CCG Pro	GAT Asp	GTT Val	ACC Thr 410	GAG Glu	AGC Ser	GAG Glu	AGC Ser	GGG Gly 415	AGC Ser	CCC Pro	GAG Glu	TAT Tyr	1350
CGG Arg 420	CAG Gln	CAG Gln	TCA Ser	GCA Ala	GTG Val 425	CCC Pro	CTG Leu	GAC Asp	GAA Glu	GAG Glu 430	ACC Thr	CAC His	GCA Ala	GGC Gly	GAG Glu 435	1398
GAC Asp	GTG Val	GCG Ala	GTG Val	TTC Phe 440	GCG Ala	CGC Arg	GGC Gly	CCG Pro	CAG Gln 445	GCG Ala	CAC His	CTG Leu	GTT Val	CAC His 450	GGC Gly	1446

61

														GCC Ala			1494
CTG Leu	GAG Glu	CCC Pro 470	TAC Tyr	ACC Thr	GCC Ala	TGC Cys	GAC Asp 475	CTG Leu	GCG Ala	CCC Pro	CCC	GCC Ala 480	GGC Gly	ACC Thr	ACC Thr		1542
			CAC His			TAAC	CCG:	rgg :	rccc	CGCG	rt GC	CTTC	CTCT	G			1590
CTGG	CCGG	GA (CCT	CTG	CT GO	CTGGA	AGAC	G GC	CACTO	GCTC	CCT	AGT	3TC	CCGT	CCT	GG	1650
GGCI	CCT	CT :	rccc	CATC	CC GC	GAGT'	CTC	TG	CTCC	CCAC	CTCC	CTGT	CGT	CCTG	CCTG	GC	1710
CTCC	CAGCO	CCG A	AGTC	STCAT	rc co	CCGGA	AGTC	CTA	ATAC	AGAG	GTCC	CTGC	CAT	GGAA	CCTT	cc	1770
CCTC	ccce	TG (CGCT	CTGGC	GG A	CTGA	GCCC	A TG	ACAC	CAAA	CCTC	ccc	CTT	GGCT	GCTC'	TC	1830
GGAC	CTCCC	CTA (CCCCA	AACC	CC AC	GGGA	CTGC	A GG	TTGT	GCCC	TGT	GCT	GCC	TGCA	ccc	AG	1890
GAAA	GGAG	GG (GCT	CAGG	CC A!	CCA	CCA	CAC	CTA	CAGC	CCAG	TGG	CCT	CGAG	CTGC	AG	1950
AAGC	TT																1956

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 21:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 506 Aminosäuren

 - (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKULS: Protein -
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:

Met Leu Leu Leu Leu Leu Leu Gly Leu Arg Leu Gln Leu Ser Leu -17 -15 -5 Gly Ile Ile Pro Val Glu Glu Glu Asn Pro Asp Phe Trp Asn Arg Glu
1 10 15 Ala Ala Glu Ala Leu Gly Ala Ala Lys Lys Leu Gln Pro Ala Gln Thr 20 25 30Ala Ala Lys Asn Leu Ile Ile Phe Leu Gly Asp Gly Met Gly Val Ser 35 40

Thr Val Thr Ala Ala Arg Ile Leu Lys Gly Gln Lys Lys Asp Lys Leu
50 55 60

Gly Pro Glu Ile Pro Leu Ala Met Asp Arg Phe Pro Tyr Val Ala Leu
65 70 75

Ser Lys Thr Tyr Asn Val Asp Lys His Val Pro Asp Ser Gly Ala Thr 80 95 95

Ala Thr Ala Tyr Leu Cys Gly Val Lys Gly Asn Phe Gln Thr Ile Gly 100 105

Leu Ser Ala Ala Ala Arg Phe Asn Gln Cys Asn Thr Thr Arg Gly Asn 115 120 125 Glu Val Ile Ser Val Met Asn Arg Ala Lys Lys Ala Gly Lys Ser Val 130 140 Gly Val Val Thr Thr Thr Arg Val Gln His Ala Ser Pro Ala Gly Thr 145 155 Tyr Ala His Thr Val Asn Arg Asn Trp Tyr Ser Asp Ala Asp Val Pro 160 165 170 170 Ala Ser Ala Arg Gln Glu Gly Cys Gln Asp Ile Ala Thr Gln Leu Ile 180 185 190 Ser Asn Met Asp Ile Asp Val Ile Leu Gly Gly Gly Arg Lys Tyr Met 195 200 205 Phe Pro Met Gly Thr Pro Asp Pro Glu Tyr Pro Asp Asp Tyr Ser Gln 210 215 Gly Gly Thr Arg Leu Asp Gly Lys Asn Leu Val Gln Glu Trp Leu Ala 225 230 235 Lys Arg Gln Gly Ala Arg Tyr Val Trp Asn Arg Thr Glu Leu Met Gln 240 255 Ala Ser Leu Asp Pro Ser Val Thr His Leu Met Gly Leu Phe Glu Pro Gly Asp Met Lys Tyr Glu Ile His Arg Asp Ser Thr Leu Asp Pro Ser 275 280 285 Leu Met Glu Met Thr Glu Ala Ala Leu Arg Leu Leu Ser Arg Asn Pro 290 295 300 Arg Gly Phe Phe Leu Phe Val Glu Gly Gly Arg Ile Asp His Gly His 305 His Glu Ser Arg Ala Tyr Arg Ala Leu Thr Glu Thr Ile Met Phe Asp 320 325 330 330 Asp Ala Ile Glu Arg Ala Gly Gln Leu Thr Ser Glu Glu Asp Thr Leu 340 350 Ser Leu Val Thr Ala Asp His Ser His Val Phe Ser Phe Gly Gly Tyr 355 360 365 Pro Leu Arg Gly Ser Ser Ile Phe Gly Leu Ala Pro Gly Lys Ala Arg 370 375 380 Asp Arg Lys Ala Tyr Thr Val Leu Leu Tyr Gly Asn Gly Pro Gly Tyr Val Leu Lys Asp Gly Ala Arg Pro Asp Val Thr Glu Ser Glu Ser Gly 400 405 410 415 Ser Pro Glu Tyr Arg Gln Gln Ser Ala Val Pro Leu Asp Glu Glu Thr
420 425 430 His Ala Gly Glu Asp Val Ala Val Phe Ala Arg Gly Pro Gln Ala His

WO 94/05785 PCT/EP93/02294

63

Leu Val His Gly Val Gln Glu Gln Thr Phe Ile Ala His Val Met Ala 455 Phe Ala Ala Cys Leu Glu Pro Tyr Thr Ala Cys Asp Leu Ala Pro Pro 475 Ala Gly Thr Thr Asp Ala Ala His Pro Gly 485 (2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 22: (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 1811 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS (vi) URSPRUNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Feuerfliege (Photinus pyralis) (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: pRSVLUC (de Wet et al., 1987) (ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 94..1743 (D) SONSTIGE ANGABEN: /note= "codierende Region des Luciferase-Gens; flankiert von 5'-SmaI und 3'-HindIII Restriktionsschnittstellen" (x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION: (A) AUTOREN: de Wet, J. R. Wood, K. V. DeLuca, M. Helinski, D. R. Subramani, S. (C) ZEITSCHRIFT: Mol. Cell. Biol.
(D) BAND: 7 (F) SEITEN: 725-737 (G) DATUM: 1987 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22: CCCGGGGATC CTCTAGAGTC AGCTTGAATT CCTTTGTGTT ACATTCTTGA ATGTCGCTCG 60 CAGTGACATT AGCATTCCGG TACTGTTGGT AAA ATG GAA GAC GCC AAA AAC ATA 114 Met Glu Asp Ala Lys Asn Ile AAG AAA GGC CCG GCG CCA TTC TAT CCT CTA GAG GAT GGA ACC GCT GGA 162 Lys Lys Gly Pro Ala Pro Phe Tyr Pro Leu Glu Asp Gly Thr Ala Gly

	CAA Gln 25															210
	GCT Ala															258
	TTC Phe															306
	AAT Asn															354
	TTT Phe															402
	GCG Ala 105															450
ATT Ile 120	TCG Ser	CAG Gln	CCT Pro	ACC Thr	GTA Val 125	GTG Val	TTT Phe	GTT Val	TCC Ser	AAA Lys 130	AAG Lys	GGG Gly	TTG Leu	CAA Gln	AAA Lys 135	498
ATT Ile	TTG Leu	AAC Asn	GTG Val	CAA Gln 140	AAA Lys	AAA Lys	TTA Leu	CCA Pro	ATA Ile 145	ATC Ile	CAG Gln	AAA Lys	ATT Ile	ATT Ile 150	ATC Ile	546
ATG Met	GAT Asp	TCT Ser	AAA Lys 155	ACG Thr	GAT Asp	TAC Tyr	CAG Gln	GGA Gly 160	TTT Phe	CAG Gln	TCG Ser	ATG Met	TAC Tyr 165	ACG Thr	TTC Phe	594
GTC Val	ACA Thr	TCT Ser 170	CAT His	CTA Leu	CCT Pro	CCC Pro	GGT Gly 175	TTT Phe	AAT Asn	GAA Glu	TAC Tyr	GAT Asp 180	TTT Phe	GTA Val	CCA Pro	642
GAG Glu	TCC Ser 185	TTT Phe	GAT Asp	CGT Arg	GAC Asp	AAA Lys 190	ACA Thr	ATT Ile	GCA Ala	CTG Leu	ATA Ile 195	ATG Met	AAT Asn	TCC Ser	TCT Ser	690
GGA Gly 200	TCT Ser	ACT Thr	GGG Gly	TTA Leu	CCT Pro 205	AAG Lys	GGT Gly	GTG Val	GCC Ala	CTT Leu 210	CCG Pro	CAT His	AGA Arg	ACT Thr	GCC Ala 215	738
TGC Cys	GTC Val	AGA Arg	TTC Phe	TCG Ser 220	CAT His	GCC Ala	AGA Arg	GAT Asp	CCT Pro 225	ATT Ile	TTT Phe	GGC Gly	AAT Asn	CAA Gln 230	ATC Ile	786
ATT Ile	CCG Pro	GAT Asp	ACT Thr 235	GCG Ala	ATT Ile	TTA Leu	AGT Ser	GTT Val 240	GTT Val	CCA Pro	TTC Phe	CAT His	CAC His 245	GGT Gly	TTT Phe	834
GGA Gly	ATG Met	TTT Phe 250	ACT Thr	ACA Thr	CTC Leu	GGA Gly	TAT Tyr 255	TTG Leu	ATA Ile	TGT Cys	GGA Gly	TTT Phe 260	CGA Arg	GTC Val	GTC Val	882
TTA Leu	ATG Met	TAT Tyr	AGA Arg	TTT Phe	GAA Glu	GAA Glu	GAG Glu	CTG Leu	TTT Phe	TTA Leu	CGA Arg	TCC Ser	CTT Leu	CAG Gln	GAT Asp	930

TAC Tyr	AAA Lys	ATT Ile	CAA Gln	AGT Ser	GCG Ala	TTG Leu	CTA Leu	GTA Val	CCA Pro	ACC Thr	CTA Leu	TTT Phe	TCA Ser	TTC Phe	TTC Phe	978
280	•				285					290					295	
GCC Ala	AAA Lys	AGC Ser	ACT Thr	CTG Leu 300	ATT Ile	GAC Asp	AAA Lys	TAC Tyr	GAT Asp 305	TTA Leu	TCT Ser	AAT Asn	TTA Leu	CAC His 310	GAA Glu	1026
ATT Ile	GCT Ala	TCT Ser	GGG Gly 315	GGC Gly	GCA Ala	CCT Pro	CTT Leu	TCG Ser 320	AAA Lys	GAA Glu	GTC Val	GGG Gly	GAA Glu 325	GCG Ala	GTT Val	1074
	AAA Lys															1122
	ACT Thr 345															1170
	GCG Ala															1218
	GAT Asp		Gly													1266
	AGA Arg															1314
	AAC Asn															1362
	TAC Tyr 425														AAG Lys	1410
															GAA Glu 455	1458
	ATA Ile			Gln		Pro	Asn	Ile	Phe		Ala	Gly				1506
															TTG Leu	1554
GAG Glu	CAC His	GGA Gly 490	Lys	ACG Thr	ATG Met	ACG Thr	GAA Glu 495	Lys	GAG Glu	ATC Ile	GTG Val	GAT Asp 500	TAC Tyr	GTC Val	GCC Ala	1602
AGT Ser	CAA Gln 505	GTA Val	ACA Thr	ACC Thr	GCG Ala	AAA Lys 510	AAG Lys	TTG Leu	CGC Arg	GGA Gly	GGA Gly 515	GTT Val	GTG Val	TTT Phe	GTG Val	1650
	GAA Glu															1698

			AAG GGC GGA Lys Gly Gly 545			3
TAAAATGTAA	CTGTATTCA	G CGATGACGA	A ATTCTTAGCT	ATTGTAATAG	CTGCAGGCAT 1803	3
GCAAGCTT					1811	L

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 23:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 550 Aminosäuren

 - (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23: Met Glu Asp Ala Lys Asn Ile Lys Lys Gly Pro Ala Pro Phe Tyr Pro 1 15 Leu Glu Asp Gly Thr Ala Gly Glu Gln Leu His Lys Ala Met Lys Arg 20 25 30 Tyr Ala Leu Val Pro Gly Thr Ile Ala Phe Thr Asp Ala His Ile Glu
35 40 Val Asn Ile Thr Tyr Ala Glu Tyr Phe Glu Met Ser Val Arg Leu Ala 50 55 60 Glu Ala Met Lys Arg Tyr Gly Leu Asn Thr Asn His Arg Ile Val Val 65 70 75 80 Cys Ser Glu Asn Ser Leu Gln Phe Phe Met Pro Val Leu Gly Ala Leu 85 90 95 Phe Ile Gly Val Ala Val Ala Pro Ala Asn Asp Ile Tyr Asn Glu Arg Glu Leu Leu Asn Ser Met Asn Ile Ser Gln Pro Thr Val Val Phe Val Ser Lys Lys Gly Leu Gln Lys Ile Leu Asn Val Gln Lys Lys Leu Pro 130 135 140 Ile Ile Gln Lys Ile Ile Ile Met Asp Ser Lys Thr Asp Tyr Gln Gly Phe Gln Ser Met Tyr Thr Phe Val Thr Ser His Leu Pro Pro Gly Phe 165 170 175

Asn Glu Tyr Asp Phe Val Pro Glu Ser Phe Asp Arg Asp Lys Thr Ile 180 185 190

Ala Leu Ile Met Asn Ser Ser Gly Ser Thr Gly Leu Pro Lys Gly Val

Ala Leu Pro His Arg Thr Ala Cys Val Arg Phe Ser His Ala Arg Asp

Pro Ile Phe Gly Asn Gln Ile Ile Pro Asp Thr Ala Ile Leu Ser Val 225 235 240 Val Pro Phe His His Gly Phe Gly Met Phe Thr Thr Leu Gly Tyr Leu Ile Cys Gly Phe Arg Val Val Leu Met Tyr Arg Phe Glu Glu Leu 260 265 270 Phe Leu Arg Ser Leu Gln Asp Tyr Lys Ile Gln Ser Ala Leu Leu Val 275 280 285 Pro Thr Leu Phe Ser Phe Phe Ala Lys Ser Thr Leu Ile Asp Lys Tyr Asp Leu Ser Asn Leu His Glu Ile Ala Ser Gly Gly Ala Pro Leu Ser 305 310 315 Lys Glu Val Gly Glu Ala Val Ala Lys Arg Phe His Leu Pro Gly Ile 325 330 335 Pro Glu Gly Asp Asp Lys Pro Gly Ala Val Gly Lys Val Val Pro Phe 355 360 365 Phe Glu Ala Lys Val Val Asp Leu Asp Thr Gly Lys Thr Leu Gly Val 370 380 Asn Gln Arg Gly Glu Leu Cys Val Arg Gly Pro Met Ile Met Ser Gly Tyr Val Asn Asn Pro Glu Ala Thr Asn Ala Leu Ile Asp Lys Asp Gly 405 410 415 Trp Leu His Ser Gly Asp Ile Ala Tyr Trp Asp Glu Asp Glu His Phe 420 425 430 Phe Ile Val Asp Arg Leu Lys Ser Leu Ile Lys Tyr Lys Gly Tyr Gin Val Ala Pro Ala Glu Leu Glu Ser Ile Leu Leu Gln His Pro Asn Ile Phe Asp Ala Gly Val Ala Gly Leu Pro Asp Asp Asp Ala Gly Glu Leu 465 470 480 Pro Ala Ala Val Val Leu Glu His Gly Lys Thr Met Thr Glu Lys Glu Ile Val Asp Tyr Val Ala Ser Gln Val Thr Thr Ala Lys Lys Leu 500 505 510 Arg Gly Gly Val Val Phe Val Asp Glu Val Pro Lys Gly Leu Thr Gly 515 520 525 Lys Leu Asp Ala Arg Lys Ile Arg Glu Ile Leu Ile Lys Ala Lys Lys 530 540 Gly Gly Lys Ser Lys Leu

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 24:																
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 625 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear															
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS															
	(vi) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Homo sapiens															
(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON: pSBC-1/-2-PDGF-B																
<pre>(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 40609 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "PDGF-B</pre>																
<pre>(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: mat_peptide (B) LAGE: 283609 (D) SONSTIGE ANGABEN: /product= "mature PDGF-B Kette"</pre>																
(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:																
GAA'	rtcg <i>i</i>	GC :	rcgco	CCGG	GG A	CCT	CTAG	A GTO	CGAC	1	ATG A Met A -81 -	Asn A				54
	CTC Leu -75															102
	GAC Asp															150
	CGC Arg															198
	GAA Glu															246
GGA Gly	GGC Gly	GAG Glu -10	CTG Leu	GAG Glu	AGC Ser	TTG Leu	GCT Ala -5	CGT Arg	GGA Gly	AGA Arg	AGG Arg	AGC Ser 1	CTG Leu	GGT Gly	TCC Ser	294
CTG Leu 5	ACC Thr	ATT Ile	GCT Ala	GAG Glu	CCG Pro 10	GCC Ala	ATG Met	ATC Ile	GCC Ala	GAG Glu 15	TGC Cys	AAG Lys	ACG Thr	CGC Arg	ACC Thr 20	342
GAG Glu	GTG Val	TTC Phe	GAG Glu	ATC Ile 25	TCC Ser	CGG Arg	CGC Arg	CTC Leu	ATA Ile 30	GAC Asp	CGC Arg	ACC Thr	AAC Asn	GCC Ala 35	AAC Asn	390

			Trp											GGC Gly		438
														CTG Leu		486
														ATC Ile		534
AAG Lys 85	AAG Lys	GCC Ala	ACG Thr	GTG Val	ACG Thr 90	CTG Leu	GAA Glu	GAC Asp	CAC His	CTG Leu 95	GCA Ala	TGC Cys	AAG Lys	TGT Cys	GAG Glu 100	582
	GTG Val								TGAT	CAAC	CGG A	ACG!	T			625

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 25:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 190 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

Met Asn Arg Cys Trp Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg -81 -80 -75 -70 Leu Val Ser Ala Glu Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met Leu Ser Asp His Ser Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu -45 His Gly Asp Pro Gly Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met
-30
-25 Thr Arg Ser His Ser Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg
-15 -10 -5 Arg Ser Leu Gly Ser Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu
1 10 15 Cys Lys Thr Arg Thr Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp 20 25 30 Arg Thr Asn Ala Asn Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln
35 40 45 Arg Cys Ser Gly Cys Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr 50 55 60 Gln Val Gln Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg 65 70 75

Lys Lys Pro Ile Phe Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu 95
Ala Cys Lys Cys Glu Thr Val Ala Ala Ala Arg Pro Val Thr

PCT/EP93/02294

71

Patentansprüche

 Multicistronische Expressionseinheit zur äquimolaren Expression von Polypeptiden oder Untereinheiten derselben in Säugerzellen als Wirtszellen, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

$$p - 5'UTR - C_1 - (IRES - Y - C_2)_n - 3'UTR - polyA,$$

10

in der

"p" ein transkriptionaler Promotor ist,

15 "5'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist,

n 1, 2 oder 3 ist,

"C₁" und "C₂" Cistrons sind, welche jeweils ein für ein Polypeptid oder dessen Untereinheit kodierendes Gen enthalten, wobei dann, wenn n 2 oder 3 ist, die Sequenzen C₂ der aufeinanderfolgenden Gruppen (IRES-Y-C₂) untereinander gleich oder verschieden sein können und ferner C₁ und C₂ gleich oder verschieden sein können,

25

20

"IRES" eine Nukleotidsequenz viralen, zellulären oder synthetischen Ursprungs ist, die in der Stufe der Translation für die interne Initiation verantwortlich ist,

30

"Y" eine Nukleotidsequenz ist, welche im Zusammenwirken mit IRES für eine Expression des (der) in C_2 enthaltenen Gens(e) auf solche Weise sorgt, daß die Genprodukte von C_1 und C_2 in äquimolaren Mengen exprimiert werden,

72

"3'UTR" eine nicht translatierte Nukleotidsequenz ist

und

- 5 "polyA" ein Polyadenylierungssignal ist.
- 2. Expressionseinheit nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß IRES die 5'UTR des Poliovirus Typ 1, 2 oder 3, des Enzephalomyocarditis Virus (EMV), des "Theilers murine encephalomyelitis virus" (TMEV), des "foot and mouth disease virus" (FMDV), des "bovine enterovirus" (BEV), des "coxsackie B virus" (CBV), des "human rhinovirus" (HRV) oder die "human immunoglobulin heavy chain binding protein" (BIP) 5'UTR, die Drosophila Antennapediae 5'UTR, die Drosophila Ultrabithorax 5'UTR oder genetische Hybride oder Fragmente aus den oben angeführten Sequenzen ist.
- 3. Expressionseinheit nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß IRES die Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID NO: 5

 20 ist.
- Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß "Y" die β-Globinsequenz aus Xenopus laevis, die Alfalfa mosaic virus RNA4 5' UTR, Ferritin 5' UTR (animal), Tobacco mosaic virus 5' UTR (Omega) oder deren Leadermutanten, Turnip yellow mosaic virus (TYMV) 5' UTR, Brome mosaic virus (BMV) RNA3 5' UTR, Rous sarcoma virus (RSV) 5' UTR, Adenovirus tripartite leader (L1-3) und Varianten derselben, Xenopus borealis 5' UTR β-Globin oder Xenopus tropicalis 5' UTR β-Globin Sequenz ist.
 - 5. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß "Y" die β -Globinsequenz aus Xenopus laevis gemäß SEQ ID NO: 6, ein Fragment oder eine Variante derselben ist.

PCT/EP93/02294

6. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß IRES die *Poliovirus* Typ 1 UTR gemäß SEQ ID NO: 5 und "Y" die β -Globinsequenz aus *Xenopus laevis* gemäß SEQ ID NO: 6 sind.

5

7. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß C_1 und C_2 jeweils Gene enthalten, die für Polypeptid-Untereinheiten singulärer oder heteromerer Proteine kodieren.

10

Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß C1 und C2 jeweils Gene enthalten, welche für die verschiedenen Untereinheiten von Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, Immunglobulinen, Histokompatibilitäts-Antigenen, Scatter-Faktor (HGF-SF), Mitgliedern der Familie des Transforming Growth Factor Typ ß, des Bone Morphogenic Proteins (BMP) Mitgliedern der Integrin-Familie, PDGF oder deren natürliche oder synthetische Varianten und Derivate enthalten.

20

- 9. Expressionseinheit nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß "n" 1 ist und C_1 und C_2 alternativ ein für die A- oder die B-Kette von PDGF, ein biologisch aktives Analogon oder ein Fragment derselben kodierendes Gen enthalten, wobei beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.
- Expressionseinheit nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet,
 daß C₁ oder C₂ die PDGF-A_K- (SEQ ID Nr. 1) oder die PDGF-A_L
 Vorläufer-Sequenz enthält.
- Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ oder C₂ die vollständige PDGF-B Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 3), das v-sis-Gen aus Simian Sarcoma Virus oder Varianten dieser Sequenzen.

PCT/EP93/02294

5

- 12. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ oder C₂ ein Genfragment enthalten, das für ein PDGF-B-Vorläufermolekül kodiert, welches durch Ersetzen des für Arginin kodierenden Kodons in der Aminosäureposition 191 durch ein Translations-Stop-Kodon verkürzt ist (SEQ ID Nr. 24).
- Expressionseinheit nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß C₁ und C₂ alternativ die PDGF-A_K-Sequenz (SEQ ID Nr. 1)
 oder die verkürzte PDGF-B190 Vorläufersequenz (SEQ ID Nr. 24) enthalten und beide Gene gleichzeitig in der Expressionseinheit vertreten sind.
- 14. Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch
 15 gekennzeichnet, daß "n" 1 ist und C₁ und C₂ voneinander verschiedene Reportergene enthalten.
- 15. Expressionseinheit nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Reportergene für Luciferase bzw. für sekretorische alkalische Phosphatase kodieren.
 - 16. Rekombinanter DNA-Vektor, welcher eine Expressionseinheit nach den Ansprüchen 1 bis 15, operativ insertiert enthält.
- 25 17. Wirtszelle, welche eine Säugerzelle transformiert mit einem Vektor gemäß Anspruch 16 ist.
 - 18. Wirtszelle nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine CHO- oder BHK-Zelle ist.
 - 19. Wirtszelle dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Säugerzelle ist, die mit einem Vektor transformiert ist, welcher die Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 bis 13 operativ insertiert enthält.

75

- 20. Wirtszelle nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine CHO- oder BHK-Zelle ist.
- 21. Wirtszelle nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine PDGF-AB produzierende BHK-Zelle ist, die von einem der Klone 92-22-6 entsprechend DSM ACC 2048 oder 92-22-7 entsprechend DSM ACC 2049 abstammt.
- 22. Verfahren zur Herstellung von Proteinen bestehend aus äquimolaren Anteilen von Polypeptiduntereinheiten, dadurch gekennzeichnet, daß man Wirtszellen nach den Ansprüchen 17 bis 21 in einem geeigneten Medium kultiviert und das so erzeugte Protein von den Zellen und dem Medium abtrennt.
- 15 23. Verfahren nach Anspruch 22 zur Herstellung von heteromeren Proteinen.
- 24. Verfahren nach Anspruch 22 oder 23, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein Faktor VIII, Kreatin-Kinase, Hämoglobin, ein Immunglobulin, ein Histokompatibilitäts-Antigen, Scatter-Faktor (HGF-SF), ein Mitglied der Transforming Growth Factor Typ ß-Familie, Bone-Morphogenic Protein (BMP), ein Mitglied der Integrin-Familie, PDGF oder eine natürliche oder synthetische Variante oder ein Derivat derselben ist.

25. Verfahren zur Herstellung von heteromerem rPDGF-AB, dadurch gekennzeichnet, daß man Wirtszellen nach den Ansprüchen 19 bis 21 in einem geeigneten Medium kultiviert und das so erzeugte rPDGF-AB von den Zellen und dem Medium abtrennt.

25

30

35

26. Heterodimeres rPDGF-AB, im wesentlichen frei von homodimeren Begleitprodukten, erhältlich durch Kultivieren von Säugerzellen als Wirtszellen, die eine Expressionseinheit nach den Ansprüchen 9 bis 13 operativ verknüpft enthalten, in einem geeigneten Medium und Abtrennen des so erzeugten rPDGF-AB von den Zellen und dem Medium.

- 27. Heterodimeres rPDGF-AB nach Anspruch 26, erhältlich durch Kultivieren von BHK- oder CHO-Zellen als Wirtszellen.
- 28. Heterodimeres, im wesentlichen von homodimeren Begleitprodukten freies rPDGF-AB, erhältlich durch Kultivieren von
 Wirtszellen nach den Ansprüchen 19 bis 21, in einem geeigneten Medium und Abtrennen des so erzeugten rPDGF-AB von
 den Zellen und dem Medium.
- 10 29. Pharmazeutisches und/oder kosmetisches Präparat, enthaltend rPDGF-AB nach den Ansprüchen 26 bis 28 zusammen mit pharmazeutisch und/oder kosmetisch verträglichen Hilfs- und Trägerstoffen.
- 15 30. Pharmazeutisches Präparat, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Salbe, ein Spray, Gel, Wundverband, ein Pflaster oder eine Wundauflage ist.
- 31. Wirtszelle dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Säugerzelle 20 ist, die mit einem Vektor transformiert ist, welcher die Expressionseinheit nach den Ansprüchen 14 oder 15 operativ insertiert enthält.
- 32. Wirtszelle nach Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, daß sie von einem der Klone 91-46-9 entsprechend DSM ACC 2046 oder 91-46-10 entsprechend DSM ACC 2047 abstammt.
- 33. Verfahren zum Auffinden von translations-beeinflussenden Sequenzen "Y", welche im Zusammenwirken mit IRES in Expres30 sionseinheiten nach den Ansprüchen 1 bis 15 die äquimolare Expression der Genprodukte von C₁ und C₂ bewirken, dadurch gekennzeichnet, daß man
- (a) die zu untersuchenden Sequenzen als Y in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1, 14 oder 15 einbringt,

77

- (b) Vektoren konstruiert, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,
- (c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert, und
- (d) die Expressionsprodukte von C₁ und C₂ in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert.
 - 34. Verfahren nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß in Stufe (c) CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet werden.

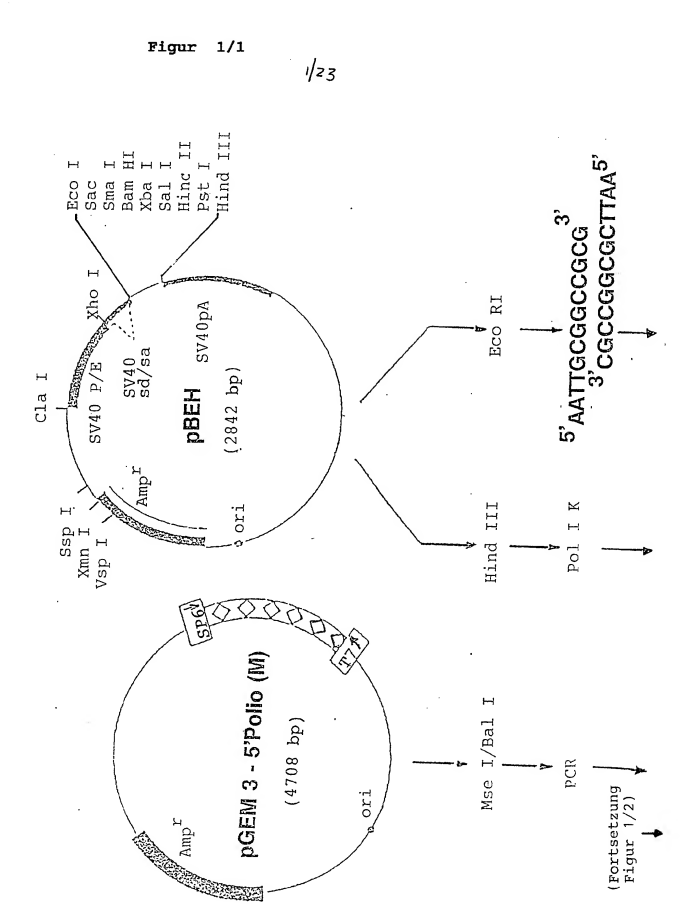
35. Verfahren nach Anspruch 33, dadurch gekennzeichnet, daß in Stufe (c) Wirtszellen gemäß Anspruch 30 verwendet werden.

15

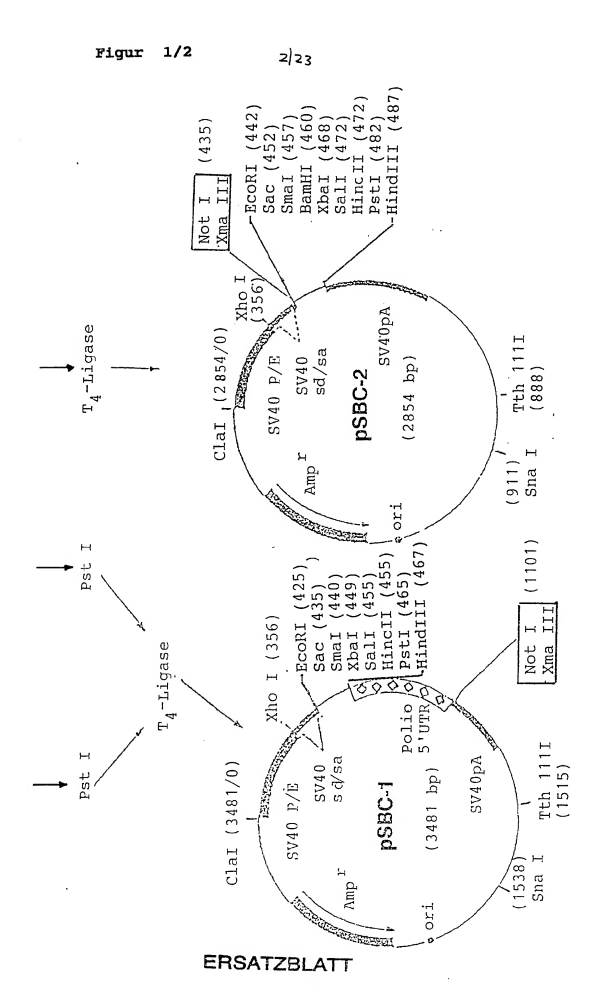
25

- Verfahren nach den Ansprüchen 33 bis 35, dadurch gekenn zeichnet, daß IRES eine Sequenz gemäß SEQ ID Nr. 5 ist.
 - 37. Verfahren zum Auffinden von translations-initiierenden Sequenzen IRES, welche im Zusammenwirken mit "Y" in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1 bis 15 die äquimolare Expression der Genprodukte von C₁ und C₂ bewirken, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - (a) die zu untersuchenden Sequenzen als IRES in Expressionseinheiten nach den Ansprüchen 1, 14 oder 15 einbringt,
 - (b) Vektoren konstruiert, welche die jeweilige Expressionseinheit operativ insertiert enthalten,

- (c) Säugerzellen als Wirtszellen mit den Vektoren aus Stufe (b) transformiert und in einem geeigneten Medium kultiviert, und
- 5 (d) die Expressionsprodukte von C_1 und C_2 in dem Medium oder nach Abtrennen von den Zellen und/oder dem Medium quantifiziert.
- 38. Verfahren nach Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, daß in Stufe (c) CHO- oder BHK-Zellen als Wirtszellen verwendet werden.
 - 39. Verfahren nach Anspruch 37, dadurch gekennzeichnet, daß in Stufe (c) Wirtszellen gemäß Anspruch 31 verwendet werden.
- 40. Verfahren nach den Ansprüchen 37 bis 39, dadurch gekennzeichnet, daß "Y" eine Sequenz gemäß SEQ ID Nr. 6 ist.

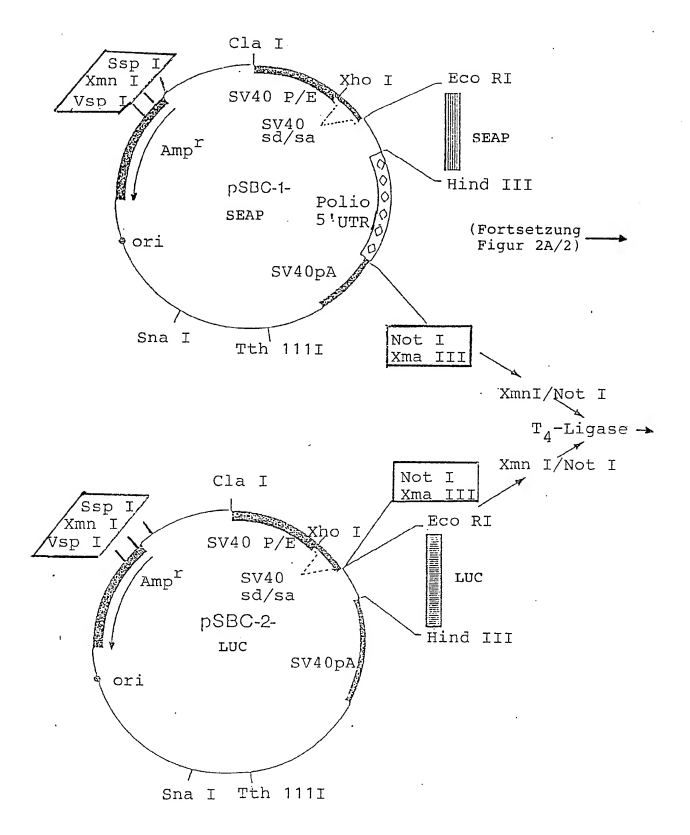


ERSATZBLATT



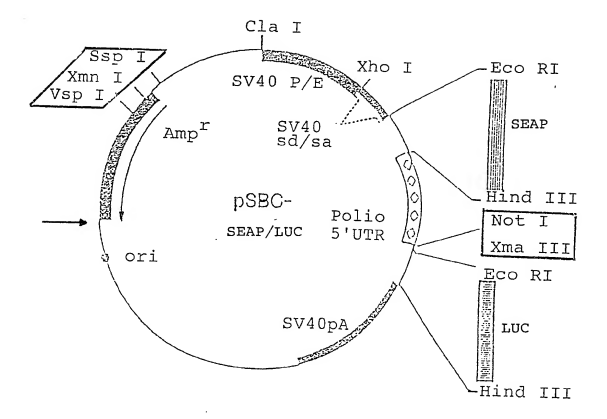
Figur 2A/1

3/23

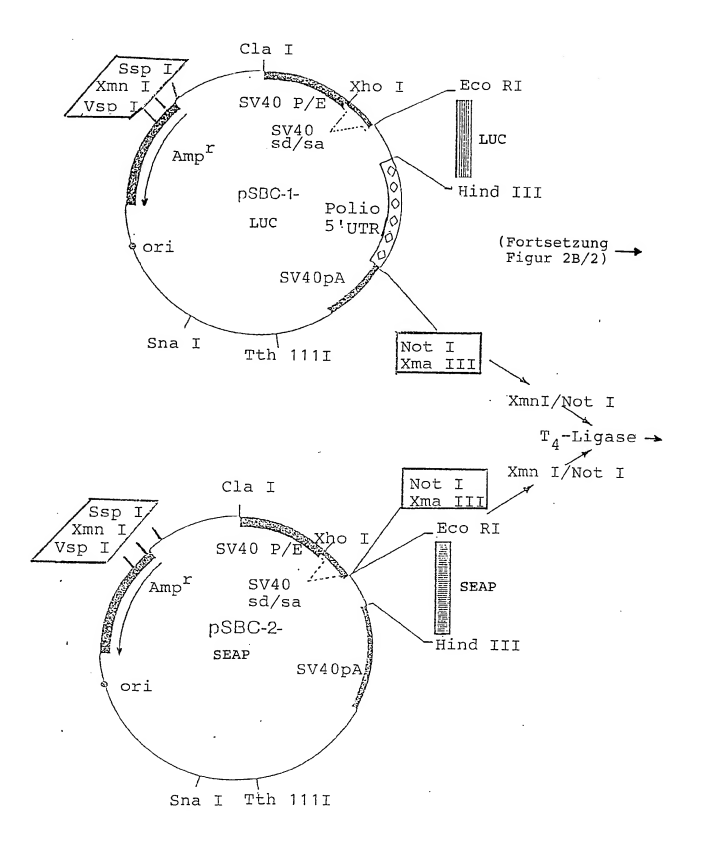


ERSATZBLATT

Figur 2A/2

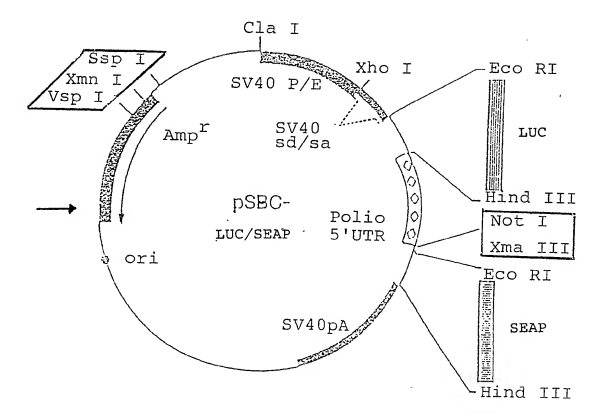


Figur 2B/1 5 23



ERSATZBLATT

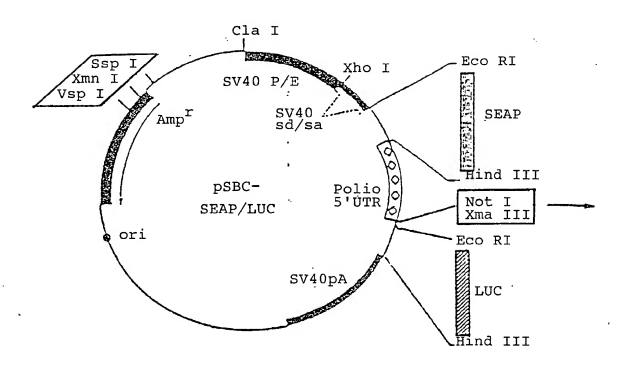
Figur 2B/2



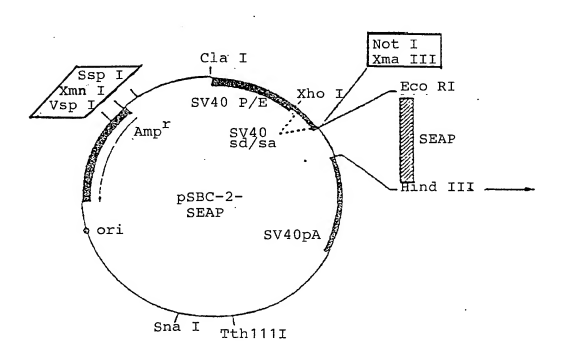
PCT/EP93/02294

Figur 2C/1

7/23

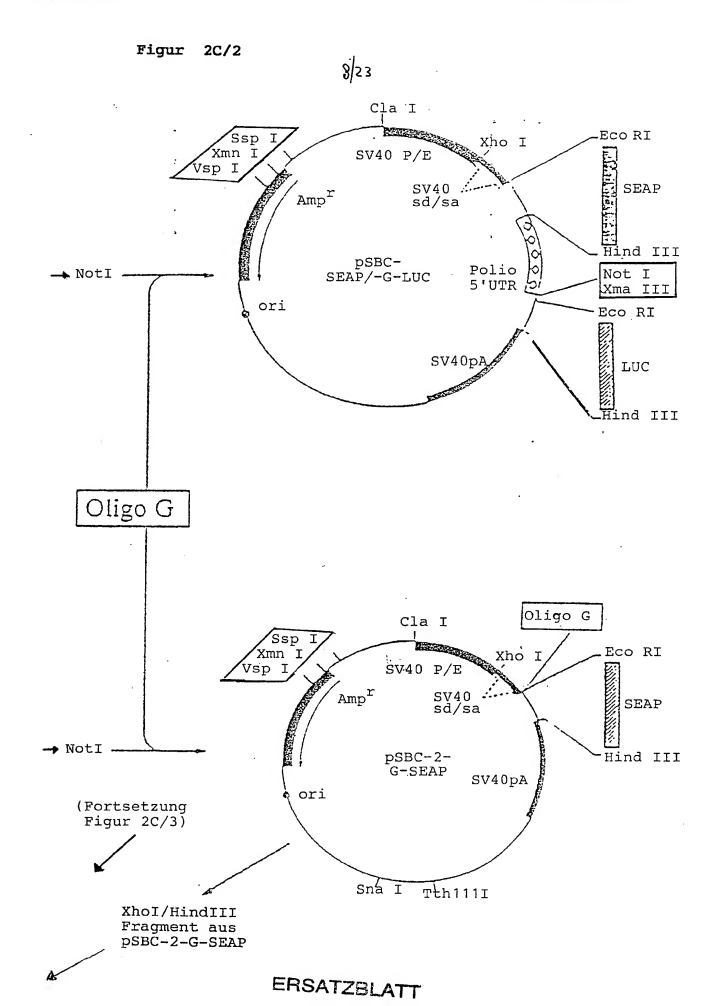


(Fortsetzung → Figur 2C/2)



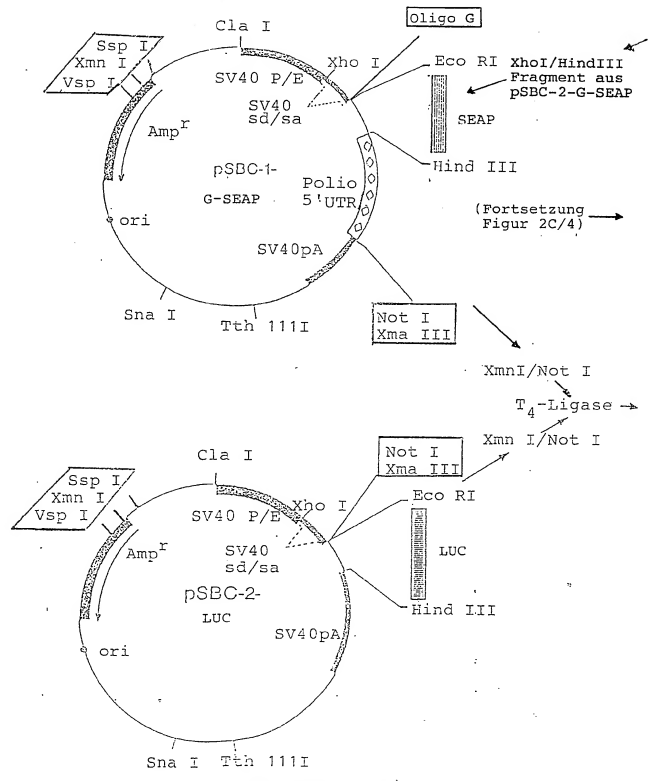
ERSATZBLATT

PCT/EP93/02294



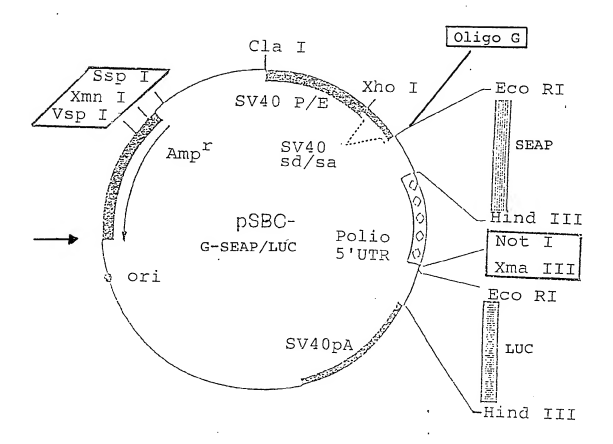
Figur 2C/3

9/23

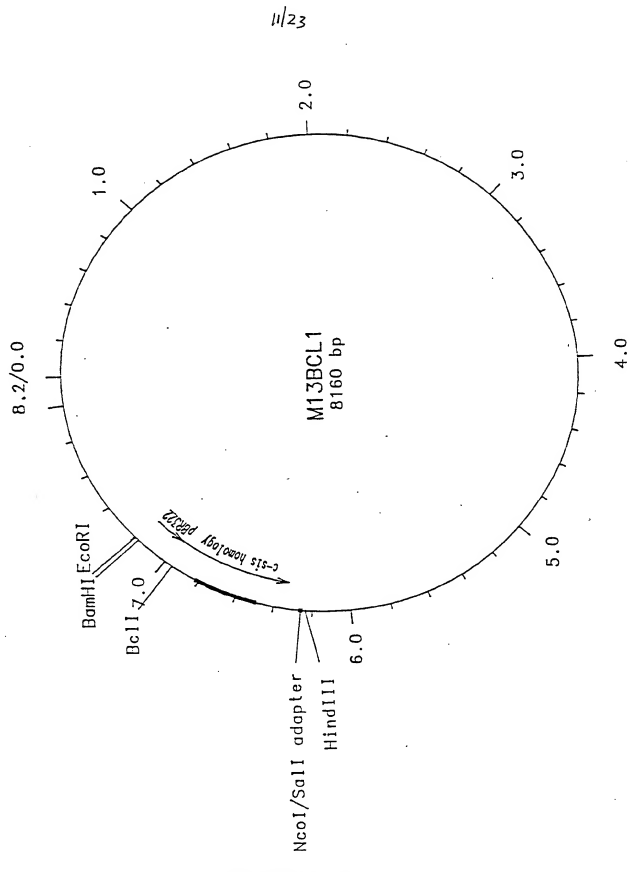


ERSATZBLATT

Figur 2C/4

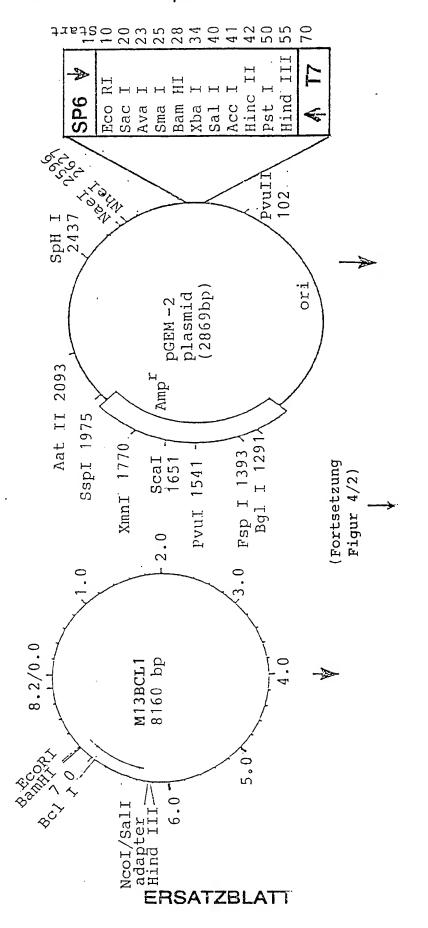


Figur 3

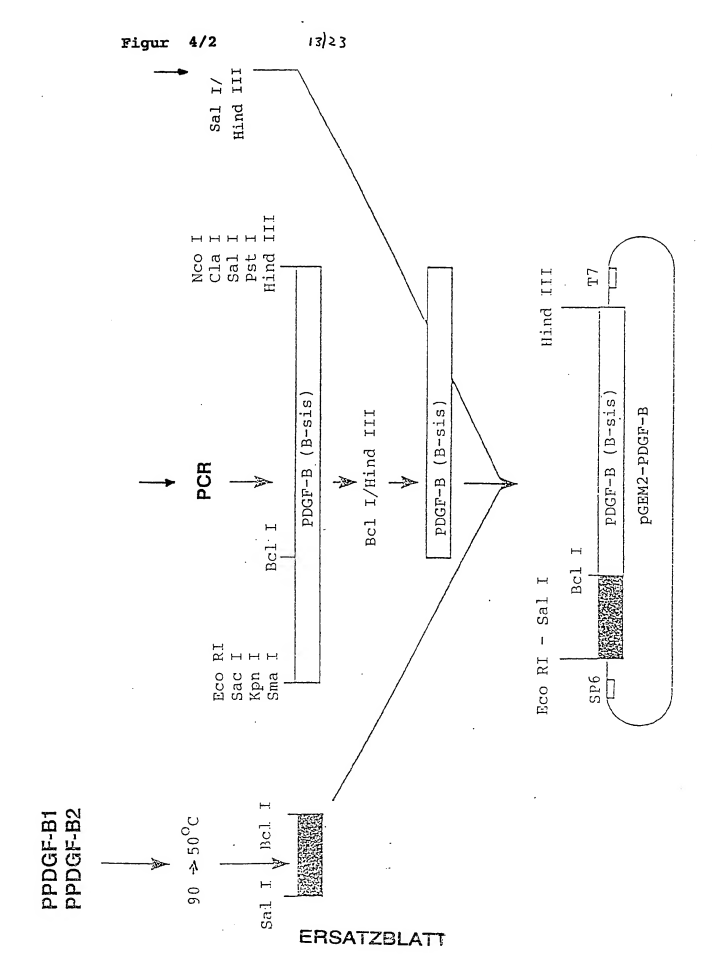


ERSATZBLATT

Figur 4/1



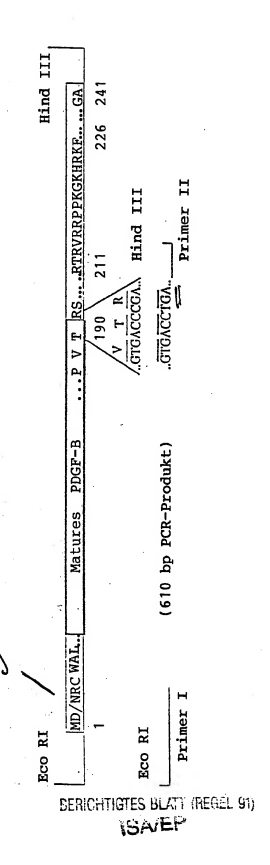
PCT/EP93/02294



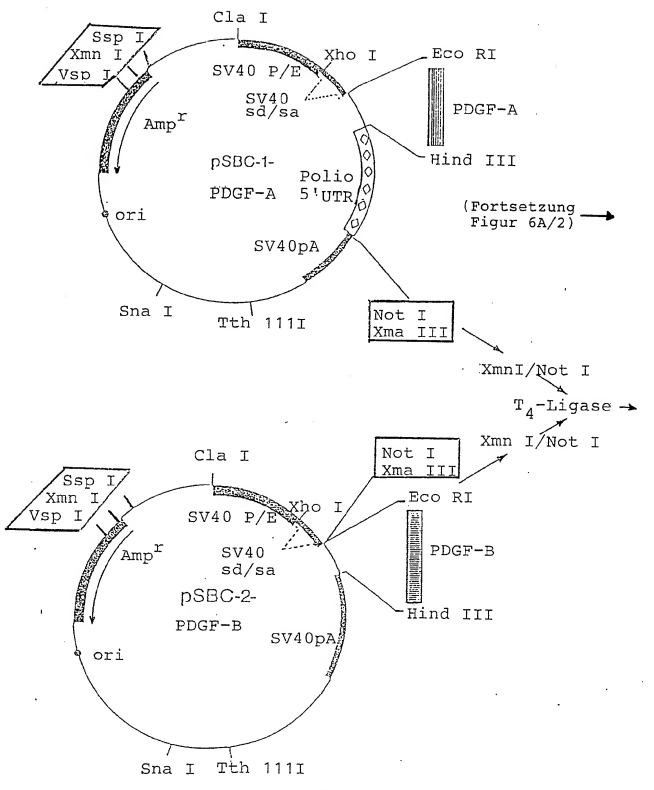
Figur 5

14/23

Mutagenese von PDGF-B

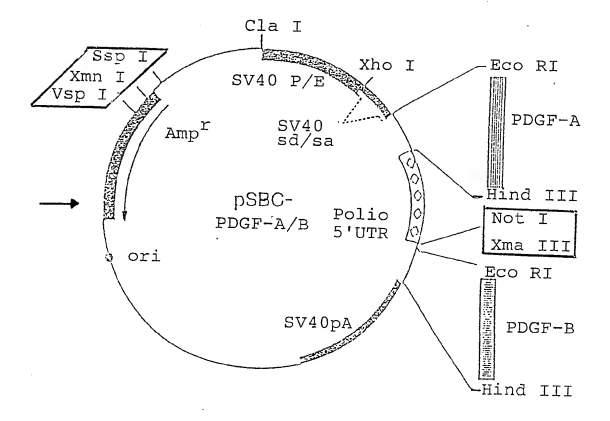


Figur 6A/1

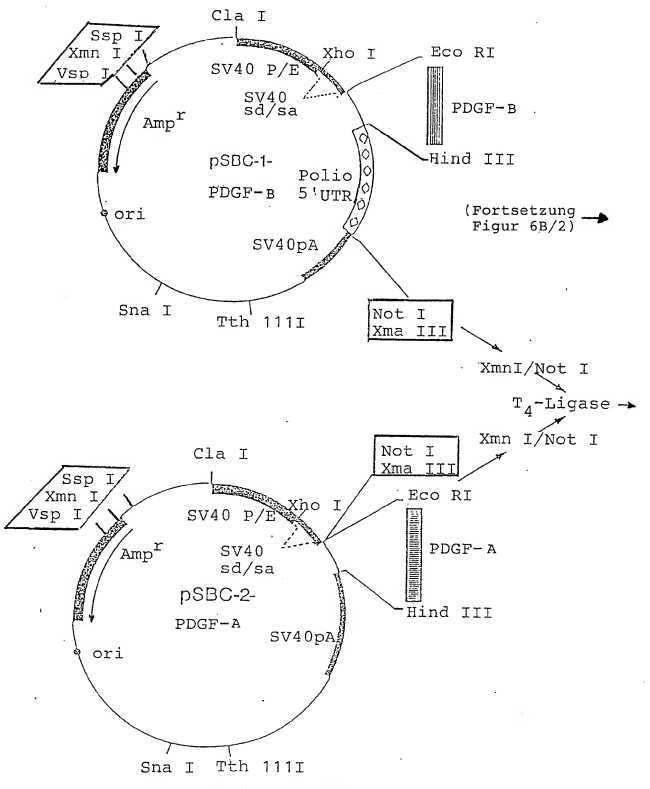


ERSATZBLATT

Figur 6A/2

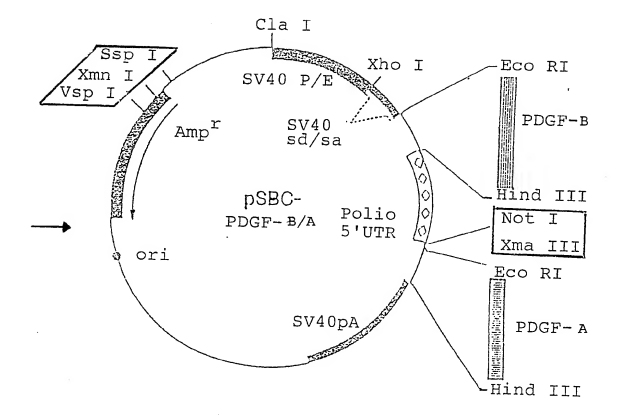


Figur 6B/1



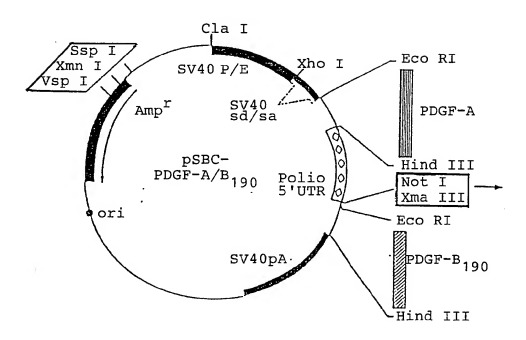
ERSATZBLATT

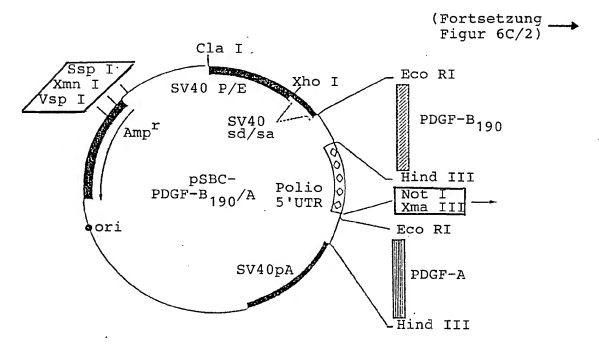
Figur 6B/2



Figur 6C/1

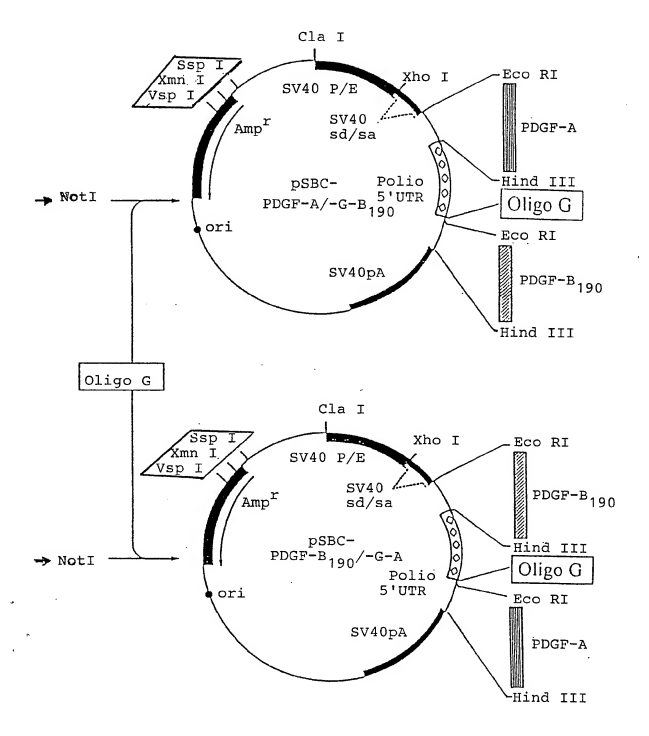
19/23



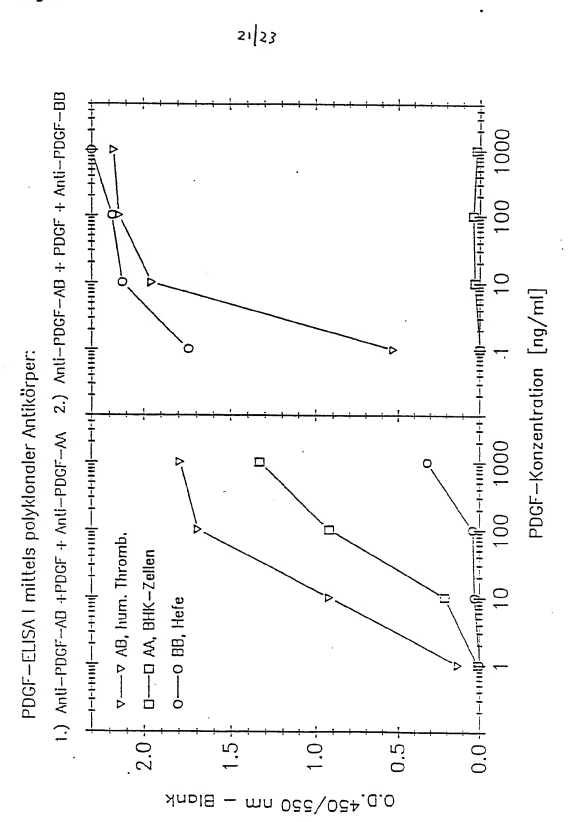


ERSATZBLATT

Figur 6C/2



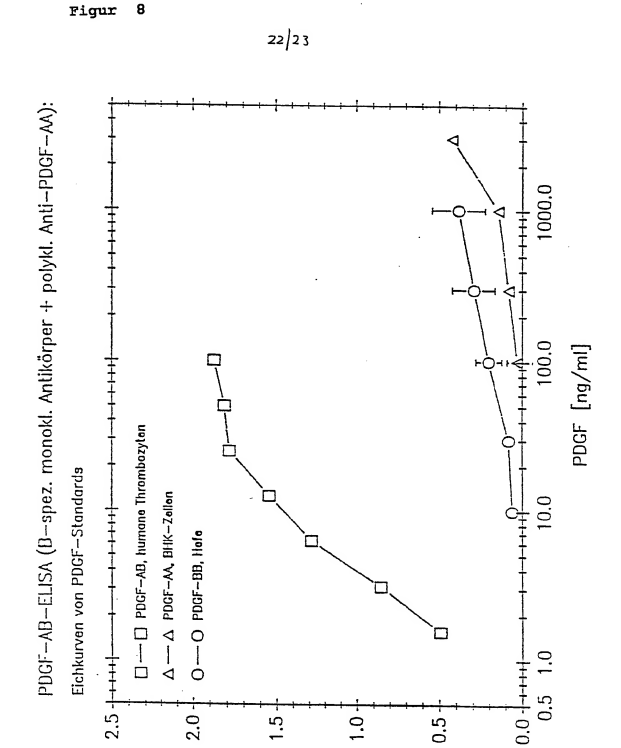
Figur 7



PCT/EP93/02294

0.5

0.5

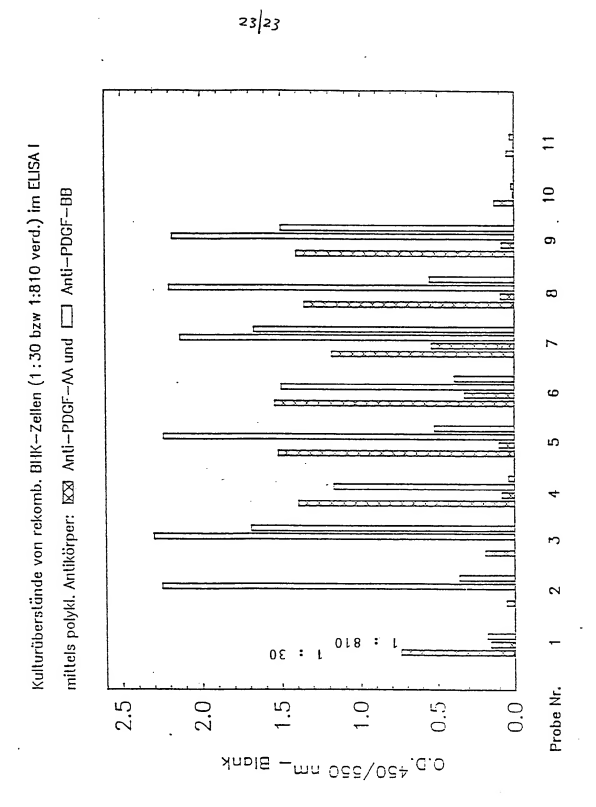


ERSATZBLATT

0.D. 450/550 nm - Blank

2.0-

Figur 9



ERSATZBLATT

Inter. .aal Application No PCT/EP 93/02294

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 5 C12N15/12 C12N15/63
A61K37/02

C12N15/67

C12N15/85

CO7K13/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 5 C12N C07K A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP,A,O 259 632 (ZYMOGENETICS, INC.) 16 March 1988 cited in the application see page 12, line 29 - line 35; claims 1-36; figures 1-8	26-30
X .	J. BIOL. CHEM. vol. 263, no. 31 , 5 November 1988 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; pages 16202 - 16208 A. OSTMAN ET AL. 'Synthesis and assembly of a functionally active recombinant platelet-derived growth factor AB heterodimer' cited in the application see page 16205, right column, line 12 - page 16207, right column, line 17; figure 1	26-28
	-/	

*A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	
 "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 	cannot be considered novel or cannot be considered to) or involve an inventive step when the document is taken alone ther 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled	
Date of the actual completion of the international search 25 November 1993	Date of mailing of the international search report $\frac{\partial f}{\partial x} = \frac{\partial f}{\partial x} = \partial f$	
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Hornig, H	

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

Inter. .nal Application No
PCT/EP 93/02294

C (Continu	C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *		Relevant to claim No.			
X	BIOCHEMISTRY vol. 29, no. 1 , 9 January 1990 , AM. CHEM. SOC., WASHINGTON, DC, US; pages 166 - 172 C.E. HART ET AL. 'Purification of PDGF-AB and PDGF-BB from human platelet extracts and identification of all three PDGF dimers in human platelets' cited in the application see page 168, right column, line 20 - page 169, left column, line 22 see page 169, left column, line 23 - right column, line 8; figure 1	26-28			
Y	WO,A,90 01550 (ZYMOGENETICS, INC.) 22 February 1990 cited in the application see page 7, line 15 - page 8, line 10; claims 1-15	1-6			
Υ	MOL. CELL. BIOL. vol. 11, no. 5 , May 1991 , AM. SOC. MICROBIOL., WASHINGTON, D.C. US; pages 2656 - 2664 D. FALCONE AND D.W. ANDREWS 'Both the 5' untranslated region and the sequences surrounding the start site contribute to efficient initiation od translation in vitro' cited in the application see page 2662, left column, paragraph 2 - page 2663, left column, paragraph 3; figure 2	1-6			
A	WO,A,90 08163 (HOPPE, J.) 26 July 1990 cited in the application see page 13, line 1 - page 14, line 11; claims 1-14	26-30			
A	J. BIOL. CHEM. vol. 263, no. 31 , 5 November 1988 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; pages 16493 - 16498 A. HAMMACHER ET AL. 'A major part of platelet-derived growth factor purified from human platelets is a heterodimer of one A and one B chain' cited in the application insgesamt	26-30			

Inter. nal Application No
PCT/EP 93/02294

A TRENDS I vol. 15, SCIENCE, pages 47 R.J. JAC	IS CONSIDERED TO BE RELEVANT ent, with indication, where appropriate, of the relevant passages IN BIOCHEMICAL SCIENCE no. 12, December 1990, ELSEVIER AMSTERDAM, NL;	Relevant to claim No.	
A TRENDS I vol. 15, SCIENCE, pages 47 R.J. JAC of initi	N BIOCHEMICAL SCIENCE no. 12 , December 1990 , ELSEVIER AMSTERDAM, NL;		
vol. 15, SCIENCE, pages 47 R.J. JAC of initi	no. 12 , December 1990 , ELSEVIER AMSTERDAM, NL;	1-3	
	KSON ET AL. 'The novel mechanism ation of picornavirus RNA ion' the application	,	
PRESS, O pages 44 R.J. KAU stable e mammalia leader s	no. 16 , 25 August 1991 , IRL EXFORD, ENGLAND; 85 - 4490 FMAN ET AL. 'Improved vectors for expression of foreign genes in a cells by use of the untranslated equence from EMC virus' the application	1-3	
COUTURE,	03143 (ANDERSON, W., MORGAN, R.A., L.) 18 February 1993 5, line 16 - page 9, line 17	1-6	

information on patent family members

Inter. mal Application No PCT/EP 93/02294

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A-0259632	16-03-88	US-A- US-A- US-A- US-A- AU-A- AU-B- AU-B- JP-A- US-A-	4766073 4849407 4845075 4889919 7681687 641816 8695791 63119682 5128321 5187263	23-08-88 18-07-89 04-07-89 26-12-89 18-02-88 30-09-93 19-03-91 24-05-88 07-07-92 16-02-93
 WO-A-9001550	22-02-90	AU-A- EP-A- JP-T-	4036389 0426744 4500004	05-03-90 15-05-91 09-01-92
WO-A-9008163	26-07-90	DE-A- AU-A- EP-A- JP-T-	3900770 4836790 0453456 4504407	26-07-90 13-08-90 30-10-91 06-08-92
WO-A-9303143	18-02-93	NONE		

Inter. .iales Aktenzeichen PCT/EP 93/02294

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 5 C12N15/12 C12N15/63 C12 C12N1' /67 C12N15/85 C07K13/00 A61K37/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 5 C12N C07K A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP,A,O 259 632 (ZYMOGENETICS, INC.) 16. März 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 12, Zeile 29 - Zeile 35; Ansprüche 1-36; Abbildungen 1-8	26-30
x	J. BIOL. CHEM. Bd. 263, Nr. 31 , 5. November 1988 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; Seiten 16202 - 16208 A. OSTMAN ET AL. 'Synthesis and assembly of a functionally active recombinant platelet-derived growth factor AB heterodimer' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 16205, rechte Spalte, Zeile 12 - Seite 16207, rechte Spalte, Zeile 17; Abbildung 1	26-28

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Siehe Anhang Patentfamilie X

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- Veröffentlichung, die sten auf eine Hunginden Onemeatung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
 - Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

06 -01- 1994 25. November 1993

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Hornig, H

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Inter. nales Aktenzeichen
PCT/EP 93/02294

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	BIOCHEMISTRY Bd. 29, Nr. 1 , 9. Januar 1990 , AM. CHEM. SOC., WASHINGTON, DC, US; Seiten 166 - 172 C.E. HART ET AL. 'Purification of PDGF-AB and PDGF-BB from human platelet extracts and identification of all three PDGF dimers in human platelets' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 168, rechte Spalte, Zeile 20 - Seite 169, linke Spalte, Zeile 22 siehe Seite 169, linke Spalte, Zeile 23 - rechte Spalte, Zeile 8; Abbildung 1	26-28
Y	WO,A,90 01550 (ZYMOGENETICS, INC.) 22. Februar 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 7, Zeile 15 - Seite 8, Zeile 10; Ansprüche 1-15	1-6
Y	MOL. CELL. BIOL. Bd. 11, Nr. 5 , Mai 1991 , AM. SOC. MICROBIOL., WASHINGTON, D.C. US; Seiten 2656 - 2664 D. FALCONE AND D.W. ANDREWS 'Both the 5' untranslated region and the sequences surrounding the start site contribute to efficient initiation od translation in vitro' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 2662, linke Spalte, Absatz 2 - Seite 2663, linke Spalte, Absatz 3; Abbildung 2	1-6
A	WO,A,90 08163 (HOPPE, J.) 26. Juli 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 13, Zeile 1 - Seite 14, Zeile 11; Ansprüche 1-14	26-30
A	J. BIOL. CHEM. Bd. 263, Nr. 31 , 5. November 1988 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; Seiten 16493 - 16498 A. HAMMACHER ET AL. 'A major part of platelet-derived growth factor purified from human platelets is a heterodimer of one A and one B chain' in der Anmeldung erwähnt insgesamt	26-30

Inter. nales Aktenzeichen
PCT/EP 93/02294

	PCI/EP 93		
	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	menden Teile Betr. Anspruch Nr.	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	imenden felle Beu. Anspruch Nr.	
A	TRENDS IN BIOCHEMICAL SCIENCE Bd. 15, Nr. 12 , Dezember 1990 , ELSEVIER SCIENCE, AMSTERDAM, NL; Seiten 477 - 483 R.J. JACKSON ET AL. 'The novel mechanism of initiation of picornavirus RNA translation' in der Anmeldung erwähnt insgesamt	1-3	
	NUCL. ACID RES. Bd. 19, Nr. 16, 25. August 1991, IRL PRESS, OXFORD, ENGLAND; Seiten 4485 - 4490 R.J. KAUFMAN ET AL. 'Improved vectors for stable expression of foreign genes in mammalian cells by use of the untranslated leader sequence from EMC virus' in der Anmeldung erwähnt insgesamt	1-3	
P,Y	WO,A,93 03143 (ANDERSON, W., MORGAN, R.A., COUTURE, L.) 18. Februar 1993 siehe Seite 5, Zeile 16 - Seite 9, Zeile 17	1-6	
	·		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter. males Aktenzeichen
PCT/EP 93/02294

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Patentfamilie				Datum der Veröffentlichung
EP-A-0259632	16-03-88	US-A- US-A- US-A- US-A- AU-A- AU-B- AU-B- JP-A- US-A-	4766073 4849407 4845075 4889919 7681687 641816 8695791 63119682 5128321 5187263	23-08-88 18-07-89 04-07-89 26-12-89 18-02-88 30-09-93 19-03-91 24-05-88 07-07-92 16-02-93		
WO-A-9001550	22-02-90	AU-A- EP-A- JP-T-	4036389 0426744 4500004	05-03-90 15-05-91 09-01-92		
WO-A-9008163	26-07-90	DE-A- AU-A- EP-A- JP-T-	3900770 4836790 0453456 4504407	26-07-90 13-08-90 30-10-91 06-08-92		
WO-A-9303143	18-02-93	KEINE				